DIALOG(R)File 351:Derwent WPI

(c) 2007 The Thomson Corporation. All rts. reserv.

0007343655

WPI ACC NO: 1995-022484/199503

Related WPI Acc No: 1996-383283; 1997-402260; 1997-434043; 1998-158485; 1998-581985; 2000-136400; 2000-637593

XRAM Acc No: C1995-010384

XRPX Acc No: N1995-017521

Disposable package for intra-pulmonary delivery of aerosol drug - packaged in unit container(s) with collapsible wall and porous membrane pref.

interconnected and fitted into cassette

Patent Assignee: ARADIGM CORP (ARAD-N); MIRIS MEDICAL CORP (MIRI-N)

Inventor: LLOYD L J; LLOYD P M; RUBSAMEN R M; SCHUSTER J A

Patent Family (16 patents, 46 countries)

Pat	ent Family	(16 pat	cents, 46	COI	untries)				
Pat	Patent Application								
	mber	Kind	Date		nber	Kind	Date	Update	
WO	1994027653	A2	19941208		1994US5825	A	19940520	199503	В
AU	199469569	A	19941220		199469569	A	19940520	199512	Ε
					1994US5825	A	19940520		
WO	1994027653	A3	19950209		1994US5825	A	19940520	199611	Ε
EP	701457	A1	19960320		1994918107	A	19940520	199616	Ε
					1994US5825	A	19940520		
US	5497763	A	19960312	US	199365660	A	19930521	199616	Ε
				US	1993166972	A	19931214		
JP	9503723	W	19970415	WO	1994US5825	A	19940520	199725	Ε
				JP	1995500896	A	19940520		
US	5709202	A	19980120	US	199365660	A	19930521	199810	Ε
AU	690561	В	19980430	AU	199469569	A	19940520	199829	E
AU	199858296	A	19980514	AU	199469569	A	19940520	199831	E
				AU	199858296	A	19980306		
EP	701457	A4	19971119	EP	1994918107	A	19940520	199840	Ε
AU	708140	В	19990729	AU	199469569	A	19940520	199941	Ε
				AU	199858296	A	19980306		
JP	3375637	B2	20030210	WO	1994US5825	A	19940520	200314	E
				JP	1995500896	A	19940520		
EP	1366778	A2	20031203	EP	1994918107	A	19940520	200380	E
				EP	200318223	A	19940520		
EP	701457	В1	20031203	EP	1994918107	A	19940520	200403	Ε
				WO	1994US5825	A	19940520		
				EP	200318223	A	19940520		
DE	69433380	E	20040115	DE	69433380	A	19940520	200413	E
				EP	1994918107	A	19940520		
				WO	1994US5825	A	19940520		
CA	2162399	C	20060801	CA	2162399	A	19940520	200652	E
				WO	1994US5825	A	19940520		

Priority Applications (no., kind, date): US 199365660 A 19930521; US 1993166972 A 19931214

Patent Details

Number Kind Lan Pg Dwg Filing Notes

WO 1994027653 A2 EN 105 18

National Designated States, Original: AT AU BB BG BR BY CA CH CN CZ DE DK ES FI GB HU JP KP KR KZ LK LU LV MG MN MW NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SK UA UZ VN

Regional Designated States, Original: AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL OA PT SE

AU 199469569 A EN PCT Application WO 1994US5825 Based on OPI patent WO 1994U27653

WO 1994027653 A3 EN

EP	701457	A1	EN	1	PCT Application WO 1994US5825 Based on OPI patent WO 1994027653
Red	gional Designat	ed	States	Original	: DE ES FR GB IT
US	5497763	A	EN	31 11	C-I-P of application US 199365660
JΡ	9503723	W	JA	76 1	PCT Application WO 1994US5825
					Based on OPI patent WO 1994027653
US	5709202	A	EN	25 10	
AU	690561	В	EN		Previously issued patent AU 9469569
					Based on OPI patent WO 1994027653
ΔII	199858296	Α	EN		Division of application AU 199469569
110	155050250				Davidor of opposition
ΕP	701457	A4	EN		
AU	708140	В	EN		Division of application AU 199469569
					Previously issued patent AU 9858296
					rieviously issued patent no sossass
					Division of patent AU 690561
JP	3375637	B2	JA	29	PCT Application WO 1994US5825
					Previously issued patent JP 09503723
					Based on OPI patent WO 1994027653
ED	1366778	A2	EN		Division of application EP 1994918107
EP	1300//8	AZ	EN		Division of application EF 1994910107
					Division of patent EP 701457
	gional Designat		States	Origina.	: DE ES FR GB IT
EP	701457	в1	EN		PCT Application WO 1994US5825
					Related to application EP 200318223
					Based on OPI patent WO 1994027653
	gional Designa			,Origina	
DE	69433380	Е	DE		Application EP 1994918107
					PCT Application WO 1994US5825
					Based on OPI patent EP 701457
					Based on OPI patent WO 1994027653
CA	2162399	C	EN		PCT Application WO 1994US5825
					Based on OPI patent WO 1994027653

Alerting Abstract WO A2

A disposable package (I) comprises a container with a wall collapsible by application of a force causing a pressure of 300 psi. or less; and a porous membrane with a pore size of 0.25-6 micron. Also claimed is (a) a disposable package (II) comprising a collapsible container for a lig. drug formulation with a channel connected to a resonant chamber; (b) a disposable member comprising an interconnected body with openings each covered with a membrane with 0.25-6 mum pores; (c) a disposable delivery cassette contg. a disposable member as in (b) or package of a series of interconnected drug containers as in (a), (d) a drug delivery system comprising a cassette as in (c), a transport mechanism to move the containers into a drug release position, a mechanism to apply force mechanically to the container, all in a housing; and (e) methods of intrapulmonary drug delivery.

 $\ensuremath{\mathtt{USE}}$ - For the controlled intrapulmonary delivery of aerosolised, flowable liquid formulations.

ADVANTAGE - The device does not use a CFC or HFA as a propellant. It is hand-held, self-contained and portable. It pref. operates in response to a signal obtd. by measuring both the inspiratory flow and lung volume of the patient to calculate an optimal point for drug release so that repeatability of dosing is optimised.

Title Terms/Index Terms/Additional Words: DISPOSABLE; PACKAGE; INTRA; PULMONARY; DELIVER; AEROSOL; DRUG; UNIT; CONTAINER; COLLAPSE; WALL;

Class Codes

```
International Classification (Main): A61M, A61M-011/00, B65D-081/24
  (Additional/Secondary): A61J-001/14, A61J-003/00, A61M-013/00, A61M-015/00
   , B65D-081/32, B65D-083/10
International Classification (+ Attributes)
IPC + Level Value Position Status Version
  A61J-0001/03 A N
                                 R 20060101
  A61J-0001/03 A N L
                                      20060101
  A61J-0007/04 A N
                                 R 20060101
  A61J-0007/04 A N L
                                      20060101
  A61K-0009/12 A I L
A61M-0011/00 A I F
A61M-0015/00 A I L
A61M-0015/00 A I L
A61M-0015/00 A I L
                                      20060101
                                      20060101
                                 R 20060101
                                      20060101
                                 R 20060101
                                  R
                                      20060101
  A61M-0016/00 A N L
                                      20060101
  A61M-0036/00 A N L
A61M-0035/00 A I
B65D-0075/36 A I
B65D-0075/36 A I
B65D-0075/36 A I
B65D-0081/32 A I
B65D-0081/32 A I L
B65D-0081/32 A I L
B65D-0081/32 A I L
B65D-0083/62 A I
                                  R 20060101
                                 R
                                      20060101
                                      20060101
                                      20060101
                                 R 20060101
                                      20060101
                                      20060101
                                 R 20060101
                                  R
                                      20060101
                                 R
                                      20060101
  A61J-0001/00 C N L
                                      20060101
                                  R 20060101
  A61J-0007/00 C N
  A61J-0007/00 C N L
                                      20060101
  A61M-0015/00 C I
                                  R 20060101
   A61M-0015/06 C I
                                  R
                                      20060101
   A61M-0016/00 C N
                                  R
                                      20060101
                        I
   A61M-0035/00 C
                                  R
                                      20060101
   A61M-0037/00 C I
                                  R
                                      20060101
                       I L
```

B65D-0083/60 C I R 20060101 US Classification, Issued: 128200140, 128200160, 128200140, 128200230, 128203120, 128204230

20060101

File Segment: CPI; EngPI DWPI Class: B07: P33: P34: O34

Manual Codes (CPI/A-M): B11-C06; B12-M01A; B12-M04

R 20060101

R 20060101

Chemical Indexing

B65D-0075/28 C

B65D-0075/28 C

B65D-0081/32 C

Chemical Fragment Codes (M6): *01* M903 R440 R528 R760

Original Publication Data by Authority

Australia

Publication No. AU 690561 B (Update 199829 E) Publication Date: 19980430 Assignee: ARADIGM CORP (ARAD-N)

Inventor: LLOYD L J

LLOYD P M

```
RUBSAMEN R M
  SCHUSTER J A
Language: EN
Application: AU 199469569 A 19940520 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: AU 9469569 A (Previously issued patent)
 WO 1994027653 A (Based on OPI patent )
Original IPC: A61M-35/00(A) A61M-15/00(B) A61M-37/00(B)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
   A61J-1/03 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, A)
    A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
   A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
   A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
   A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
   A61M-16/00 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, A)
   A61M-16/00 (R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
   B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Publication No. AU 708140 B (Update 199941 E)
Publication Date: 19990729
Assignee: ARADIGM CORP; US (ARAD-N)
Inventor: LLOYD L J
  LLOYD P M
  RUBSAMEN R M
  SCHUSTER J A
Application: AU 199469569 A 19940520 (Division of application)
  AU 199858296 A 19980306 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: AU 690561 A (Division of patent)
  AU 9858296 A (Previously issued patent)
Original IPC: A61M-15/06(A) A61M-35/00(B) A61M-37/00(B) B65D-75/36(B)
    B65D-83/62(B) B65D-83/66(B)
Current IPC: A61M-15/06(R,I,M,EP,20060101,20051206,A)
    A61M-15/06(R,I,M,EP,20060101,20051206,C)
    A61M-35/00(R,I,M,EP,20060101,20051206,A)
    A61M-35/00(R,I,M,EP,20060101,20051206,C)
    A61M-37/00(R,I,M,EP,20060101,20051206,A)
    A61M-37/00 (R, I, M, EP, 20060101, 20051206, C)
    B65D-75/28(R,I,M,EP,20060101,20051206,C)
    B65D-75/36(R,I,M,EP,20060101,20051206,A)
    B65D-83/60(R,I,M,EP,20060101,20051206,C)
    B65D-83/62(R,I,M,EP,20060101,20051206,A)
    B65D-83/66(R,I,M,EP,20060101,20051206,A)
Publication No. AU 199469569 A (Update 199512 E)
Publication Date: 19941220
Assignee: MIRIS MEDICAL CORP (MIRI-N)
Inventor: LLOYD L J
  LLOYD P M
  RUBSAMEN R M
  SCHUSTER J A
Language: EN
Application: AU 199469569 A 19940520 (Local application)
  WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: WO 1994027653 A (Based on OPI patent )
```

```
Original IPC: A61M-35/00(A) A61M-15/00(B) A61M-37/00(B)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-1/03 (R,N,M,EP, 20060101, 20051008,A)
    A61J-7/00 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, C)
    A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008.A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008.C)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Publication No. AU 199858296 A (Update 199831 E)
Publication Date: 19980514
Assignee: ARADIGM CORP (ARAD-N)
Inventor: LLOYD L J
  LLOYD P M
  RUBSAMEN R M
  SCHUSTER J A
Language: EN
Application: AU 199469569 A 19940520 (Division of application)
  AU 199858296 A 19980306 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Original IPC: A61M-15/06(A) A61M-35/00(B) A61M-37/00(B) B65D-75/36(B)
    B65D-83/62(B) B65D-83/66(B)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008.C)
    A61J-1/03(R, N, M, EP, 20060101, 20051008, A)
    A61J-7/00 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, C)
    A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61M-16/00 (R.N.M.EP, 20060101, 20051008, A)
    A61M-16/00(R.N.M.EP.20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R.I.M.EP, 20060101, 20051008, A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Canada
Publication No. CA 2162399 C (Update 200652 E)
Publication Date: 20060801
Assignee: ARADIGM CORP (ARAD-N)
Inventor: LLOYD L J
  LLOYD P M
  RUBSAMEN R M
Language: EN
Application: CA 2162399 A 19940520 (Local application)
  WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: WO 1994027653 A (Based on OPI patent )
Original IPC: A61J-1/00(N,98,20060101,C,L) A61J-1/03(N,CA,20060101,A,L)
    A61J-7/00(N,98,20060101,C,L) A61J-7/04(N,CA,20060101,A,L)
    A61K-9/12(I,CA,20060101,A,L) A61M-11/00(I,CA,20060101,A,F)
    A61M-15/00(I,CA,20060101,A,L) A61M-16/00(N,CA,20060101,A,L)
    B65D-75/28(I,98,20060101,C,L) B65D-75/36(I,CA,20060101,A,L)
    B65D-81/32(I,CA,20060101,A,L) B65D-83/06(I,CA,20060101,A,L)
Current IPC: A61J-1/00(N,98,20060101,C,L) A61J-1/03(N,CA,20060101,A,L)
    A61J-7/00(N,98,20060101,C,L) A61J-7/04(N,CA,20060101,A,L)
    A61K-9/12(I,CA,20060101,A,L) A61M-11/00(I,CA,20060101,A,F)
    A61M-15/00(I,CA,20060101,A,L) A61M-16/00(N,CA,20060101,A,L)
    B65D-75/28(I,98,20060101,C,L) B65D-75/36(I,CA,20060101,A,L)
```

```
Germany
Publication No. DE 69433380 E (Update 200413 E)
Publication Date: 20040115
Assignee: ARADIGM CORP; US (ARAD-N)
Language: DE
Application: DE 69433380 A 19940520 (Local application)
  EP 1994918107 A 19940520 (Application)
  WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: EP 701457 A (Based on OPI patent )
  WO 1994027653 A (Based on OPI patent )
Original IPC: A61M-11/00(A) A61M-15/00(B) B65D-81/32(B) B65D-83/10(B)
Current IPC: A61M-11/00(A) A61M-15/00(B) B65D-81/32(B) B65D-83/10(B)
Publication No. EP 1366778 A2 (Update 200380 E)
Publication Date: 20031203
**Systeme zur interpulmonaren Verabreichung von wassrigen Losungen
  Systems for the intrapulmonary delivery of aerosolized aqueous
  Systemes d'apport intrapulmonaire de formulations aqueuses en aerosol**
Assignee: ARADIGM CORPORATION, 3929 Point Eden Way, Hayward, CA 94545, US
    (ARAD-N)
Inventor: Lloyd, Lester John, 7 Hacienda Road, Orinda, CA 94563, US
  Lloyd, Peter M., 6239 Elderberry Drive, Oakland, CA 94611, US
  Rubsamen, Reid M., 102 El Camino Real, Berkeley, CA 94705, US
  Schuster, Jeffrey Arthur, 5 El Portal Court, Berkeley, CA 94708, US
Agent: Price, Nigel John King, J.A. KEMP CO., 14 South Square, Gray's Inn,
    London WC1R 5JJ, GB
Language: EN
Application: EP 1994918107 A 19940520 (Division of application)
  EP 200318223 A 19940520 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: EP 701457 A (Division of patent)
Designated States: (Regional Original) DE ES FR GB IT
Original IPC: A61M-15/00(A) B65D-81/32(B)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-1/03(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00 (R.I.M.EP.20060101.20051008.A)
    A61M-15/00 (R.I.M.EP.20060101.20051008.C)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Original Abstract: A disposable package, comprising a container comprising
    at least one collapsible wall and configured for containing from about
    10 muL to about 300 muL of a formulation comprising a pharmaceutically
    active drug and having a viscosity of less than or equal to about 50
    centipoises; and a porous membrane comprising pores having a diameter
    in the range from about 0.25 microns to about 6 microns, wherein
    collapsing of the wall forces the formulation through the pores whereby
    the formulation is aerosolized.
```

1.A disposable package (1), comprising:

- * a container (2) comprising at least one collapsible wall and configured for containing from about 10 muL to about 300 muL of a formulation comprising a pharmaceutically active drug and having a viscosity of less than or equal to about 50 centipoise; and
- * a porous membrane (14) comprising pores having a diameterin the range from about 0.25 microns to about 6 microns, wherein collapsing of the wall forces the formulation through the pores whereby the formulation is aerosolized.

```
Publication No. EP 701457 A1 (Update 199616 E)
Publication Date: 19960320
**SYSTEME ZUR INTERPULMONAREN VERABREICHUNG VON WASSRIGEN LOSUNGEN
  SYSTEMS FOR THE INTRAPULMONARY DELIVERY OF AEROSOLIZED AQUEOUS
    FORMULATIONS
  SYSTEMES D'APPORT INTRAPULMONAIRE DE FORMULATIONS AQUEUSES EN AEROSOL**
Assignee: ARADIGM CORPORATION, 26219 Eden Landing Road, Hayward, CA 94545,
    US (ARAD-N)
Inventor: LLOYD, Lester, John, 7 Hacienda Road, Orinda, CA 94563, US
  LLOYD, Peter, M., 6239 Elderberry Drive, Oakland, CA 94611, US
  RUBSAMEN, Reid, M., 102 El Camino Real, Berkeley, CA 94705, US
  SCHUSTER, Jeffrey, Arthur, 5 El Portal Court, Berkeley, CA 94708, US
Agent: Price, Nigel John King, J.A. KEMP CO. 14 South Square Gray's Inn,
    London WC1R 5LX, GB
Language: EN (1 drawings)
Application: EP 1994918107 A 19940520 (Local application)
  WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: WO 1994027653 A (Based on OPI patent )
Designated States: (Regional Original) DE ES FR GB IT
Original IPC: A61M-11/00(A) B65D-83/10(B)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-1/03(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C) A61J-7/04(R,
    N,M,EP,20060101,20051008,A) A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R, I, M, EP, 20060101, 20051008, C)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Original Abstract: A disposable package, tape, and cassette are provided
    with particles less than 0.25 microns in diameter) of a
    in individual dosage unit containers which containers are preferably
```

which makes it possible to hold and disperse therefrom liquid, flowable formulations including aqueous formulations (solutions or dispersions pharmaceutically active drug. In one embodiment formulation is packaged interconnected. The package is designed to be integrated into a cassette which can be loaded into a dispersing device capable of individually opening dosage unit containers and aerosolizing the contents through a porous membrane, into a mouth piece on the cassette, for delivery to a patient. In addition to an alongside of each porous membrane, the package may include one or more openings through which air is forced in order to aid in avoiding the accumulation of aerolized particles. The package may be configured so that the formulation is held in a container not positioned directly vertical to and below the porous membrane, thus making it necessary to channel formulation horizontally to the porous membrane and making it possible to include a vibrating mechanism directly below a chamber covered by the porous membrane. Release of aerosolized drug is breath actuated based on simultaneous

measurements of inspiratory flow and volume so as to provide for repeatable dosing of drug to the patient.

Claim: A disposable package (I) comprises a container with a wall collapsible by application of a force causing a pressure of 300 psi. or less; and a porous membrane with a pore size of 0.25-6 micron. Also claimed is (a) a disposable package (II) comprising a collapsible container for a lig. drug formulation with a channel connected to a resonant chamber; (b) a disposable member comprising an interconnected body with openings each covered with a membrane with 0.25-6 mum pores; (c) a disposable delivery cassette contq. a disposable member as in (b) or package of a series of interconnected drug containers as in (a); (d) a drug delivery system comprising a cassette as in (c), a transport mechanism to move the containers into a drug release position, a mechanism to apply force mechanically to the container, all in a housing; and (e) methods of intrapulmonary drug delivery. Publication No. EP 701457 A4 (Update 199840 E) Publication Date: 19971119 Assignee: MIRIS MEDICAL CORP (MIRI-N) Inventor: LLOYD L J LLOYD P M RUBSAMEN R M SCHUSTER J A Language: EN Application: EP 1994918107 A 19940520 (Local application) Original IPC: A61M(A) Current IPC: A61M(A) Publication No. EP 701457 B1 (Update 200403 E) Publication Date: 20031203 **SYSTEME ZUR INTERPULMONAREN VERABREICHUNG VON WASSRIGEN LOSUNGEN SYSTEMS FOR THE INTRAPULMONARY DELIVERY OF AEROSOLIZED AQUEOUS FORMIL ATTOMS SYSTEMES D'APPORT INTRAPULMONAIRE DE FORMULATIONS AQUEUSES EN AEROSOL** Assignee: ARADIGM CORPORATION, 3929 Point Eden Way, Hayward, CA 94545, US (ARAD-N) Inventor: LLOYD, Lester, John, 7 Hacienda Road, Orinda, CA 94563, US LLOYD, Peter, M., 6239 Elderberry Drive, Oakland, CA 94611, US RUBSAMEN, Reid, M., 102 El Camino Real, Berkeley, CA 94705, US SCHUSTER, Jeffrey, Arthur, 5 El Portal Court, Berkeley, CA 94708, US Agent: Price, Nigel John King, J.A. KEMP CO., 14 South Square, Gray's Inn. London WC1R 5JJ, GB Language: EN Application: EP 1994918107 A 19940520 (Local application) WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application) EP 200318223 A 19940520 (Related to application) Priority: US 199365660 A 19930521 US 1993166972 A 19931214 Related Publication: WO 1994027653 A (Based on OPI patent) Designated States: (Regional Original) DE ES FR GB IT Original IPC: A61M-11/00(A) A61M-15/00(B) B65D-81/32(B) B65D-83/10(B) Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C) A61J-1/03(R,N,M,EP,20060101,20051008,A) A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C) A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008,A) A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C) A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,A) A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C) B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A) B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)

Claim:

- 1. Eine Einmalverpackung (1), die
 - * einen Behalter (2), der mindestens eine Wand aufweist, die zusammendruckbar ist, und
 - * eine Membran (14) umfasst.
- 2. **dadurch gekennzeichnet, dass** die Membran eine porose Membran (14) zum Drucken einer flussigen Formulierung, die einen pharmazeutisch wirksamen Arzneistoff umfasst, durch die Membran ist, so dass eine vernebelte Dispersion des Arzneistoffs erzeugt wird, und dass die Membranporen einen Durchmesser im Bereich von etwa 0,25 mum bis etwa 6 mum aufweisen.
- 1.A disposable package (1), comprising:
 - * a container (2) having at least one wall which is collapsible; and a membrane (14);
- **characterised in that** the membrane is a

porous membrane (14) for the forcing therethrough of a liquid formulation comprising a pharmaceutically active drug so as to create an aerosolized dispersion of the drug, and that the membrane pores have a diameter in the range of from about 0.25 micron to about 6 microns.

- 1.Emballage jetable (1), comprenant:
 - * un recipient (2) ayant au moins une paroi qui est pliante, et
 - * une membrane (14);
- **caracterise en ce que** la membrane est une

Publication No. JP 9503723 W (Update 199725 E)

membrane poreuse (14) pour le passage force a travers celle-ci d'une formulation liquide comprenant un medicament a activite pharmaceutique afin de creer une dispersion en aerosol du medicament, et **en ce que** les pores de la membrane ont un diametre compris dans la plage de 0,25 micrometre environ a 6 micrometres environ.

Japan

Publication Date: 19970415 Assignee: MIRIS MEDICAL CORP (MIRI-N) Inventor: LLOYD L J LLOYD P M RUBSAMEN R M SCHUSTER J A Language: JA (76 pages, 1 drawings) Application: WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application) JP 1995500896 A 19940520 (Local application) Priority: US 199365660 A 19930521 US 1993166972 A 19931214 Related Publication: WO 1994027653 A (Based on OPI patent) Original IPC: B65D-81/24(A) A61J-1/14(B) A61J-3/00(B) A61M-11/00(B) A61M-13/00(B) Current IPC: B65D-81/24(A) A61J-1/14(B) A61J-3/00(B) A61M-11/00(B) A61M-13/00(B)

Publication No. JP 3375637 B2 (Update 200314 E)
Publication Date: 20030210

```
Language: JA (29 pages)
Application: WO 1994US5825 A 19940520 (PCT Application)
  JP 1995500896 A 19940520 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Related Publication: JP 09503723 A (Previously issued patent)
  WO 1994027653 A (Based on OPI patent )
Original IPC: B65D-81/24(A) A61J-1/14(B) A61J-3/00(B) A61M-11/00(B)
    A61M-13/00(B)
Current IPC: B65D-81/24(A) A61J-1/14(B) A61J-3/00(B) A61M-11/00(B)
    A61M-13/00(B)
United States
Publication No. US 5497763 A (Update 199616 E)
Publication Date: 19960312
**Disposable package for intrapulmonary delivery of aerosolized
    formulations**
Assignee: Aradigm Corporation (ARAD-N)
Inventor: Rubsamen, Reid M.
  Lloyd, Lester J., CA, US
  Lloyd, Peter M.
Agent: Bozicevic, Karl
  Fish Richardson
Language: EN (31 pages, 11 drawings)
Application: US 199365660 A 19930521 (C-I-P of application)
  US 1993166972 A 19931214 (Local application)
Original IPC: A61M-11/00(A)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-1/03 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, A)
    A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61M-16/00 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, A)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Original US Class (secondary): 128200.14 128200.16
Original Abstract: A disposable package is provided which makes it possible
    to hold and disperse therefrom liquid, flowable formulations including
    acueous formulations (solutions or dispersions with particles less than
    0.25 microns in diameter) of a pharmaceutically active drug. The
    formulation is packaged in individual dosage unit containers which
    containers are preferably interconnected. The package is designed to be
    integrated into a cassette which can be loaded into a dispersing device
    capable of individually opening dosage unit containers and aerosolizing
    the contents through a porous membrane, into a mouth piece on the
    cassette, for delivery to a patient. In addition to and alongside of
    each porous membrane, the package preferably includes one or more
    openings through which air is forced in order to aid in avoiding the
    accumulation of aerosolized particles. The package is configured so
    that the formulation is held in a container not positioned directly
    vertical to and below the porous membrane, thus making it necessary to
    channel formulation horizontally to the porous membrane and making it
    possible to include a vibrating mechanism directly below a chamber
    covered by the porous membrane. Release of aerosolized drug is breath
    actuated in a manner so as to provide for repeatable dosing of drug to
    the patient.
```

Claim:

1.A disposable package for use in aerosolized delivery of drugs to the lungs, comprising: a container having at least one wall which is collapsible by the application of a force and having at least one opening, the container having therein a liquid, flowable formulation which includes a pharmaceutically active drug; a porous membrane covering the opening wherein the membrane pores have a diameter in the range of from about 0.25 micron to about 6 microns; wherein the formulation has a viscosity sufficiently low such that the formulation is aerosolized to particles having a diameter of about 0.5 to 12 microns when force is applied to the collapsible wall and moved out of the pores.

```
Publication No. US 5709202 A (Update 199810 E)
Publication Date: 19980120
**Intrapulmonary delivery of aerosolized formulations.**
Assignee: Aradigm Corporation, Hayward, CA, US (ARAD-N)
Inventor: Rubsamen, Reid M., Berkeley, CA, US
  Lloyd, Lester John, Orinda, CA, US
  Lloyd, Peter M., Oakland, CA, US
Agent: Bozicevic; Karl
  Bozicevic Reed LLP
Language: EN (25 pages, 10 drawings)
Application: US 199365660 A 19930521 (Local application)
Original IPC: A61M-11/00(A)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-1/03(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-7/04 (R, N, M, EP, 20060101, 20051008, A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    B65D-81/32(R.I.M.EP.20060101,20051008,C)
Original US Class (secondary): 128200.14 128200.23 128203.12 128204.23
Original Abstract: Liquid, flowable formulations including aqueous
    formulations of a pharmaceutically active drug are packaged in
    individual dosage unit containers which containers are interconnected
    to form a cellular array designed to be integrated into a dispensing
    device capable of individually opening dosage unit containers and
    aerosolizing the contents through a nozzle for delivery to a patient.
    The cellular array is comprised of a plurality of containers with each
    container having an opening(s) thereon from which a drug-containing
    formulation may be aerosolized. The dispensing device is a hand-held,
    self-contained, portable device comprised of a means for removing
    covers from the containers and automatically dispensing the formulation
    from individual containers, preferably in response to a signal obtained
    as a result of measuring the inspiratory flow of a patient. The
    cellular array is loaded into the dispensing device to form a system
    which can be used in a method of delivering drugs to a patient via the
    intrapulmonary route. In a preferred embodiment each container includes
    an opening covered by a membrane having a plurality of pores therein
    wherein the pores have a diameter of about 0.5 microns to 50 microns
    and the dispensing device includes a vibrating device which creates a
    vibration frequency such that formulation forced through the pores is
    aerosolized to particles having a diameter of about 1 micron to 100
    microns.
```

Claim:

- 1.A hand-held, self-contained drug delivery system for intrapulmonary delivery of drugs, comprising:
 - * a cellular array comprised of a plurality of interconnected

individual containers with each container having a disposable membrane thereon wherein the membrane includes a plurality of pores therein which pores are provided in a pore density of about 1x108 posed pores/cm2 and which have a diameter in the range of about 0.5 to about 5 microns the container having therein a liquid formulation comprising a pharmaceutically active drug wherein each container includes a wall which is collapsible by the application of sufficient pressure to force the liquid formulation out of the container and form particles sufficiently small such that a patient can inhale the particles;

- a transport mechanism for successively moving each individual container into a drug release position for release of the drug therefrom:
- * a mechanical mechanism for applying force to the collapsible wall of an individual container upon actuation;
- a housing interconnecting the transport mechanism and mechanical mechanism, while allowing the cellular array to be moved so that successive containers on the cellular array are placed in the drug release position; and
- * an instrument for measuring inspiratory flow and sending an electrical signal as an indication of the measurement; and

**SYSTEMS FOR THE INTRAPULMONARY DELIVERY OF AEROSOLIZED AQUEOUS

* a microprocessor programmed to receive, analyze and store the electrical signal of the instrument for measuring flow and upon receipt of a threshold signal value sending an actuation signal to the mechanical mechanism for applying force.

WIPO Publication No. WO 1994027653 A2 (Update 199503 B)

Publication Date: 19941208

FORMULATIONS * *

```
Assignee: MIRIS MEDICAL CORPORATION, US (MIRI-N)
Inventor: LLOYD, LESTER, JOHN, US
  LLOYD, PETER, M., US
 RUBSAMEN, REID, M., US
  SCHUSTER, JEFFREY, ARTHUR, US
Language: EN (105 pages, 18 drawings)
Application: WO 1994US5825 A 19940520 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Designated States: (National Original) AT AU BB BG BR BY CA CH CN CZ DE DK
    ES FI GB HU JP KP KR KZ LK LU LV MG MN MW NL NO NZ PL PT RO RU SD SE SK
   UA UZ VN
  (Regional Original) AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL OA PT SE
Original IPC: A61M(A)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
   A61J-1/03(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
   A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
   A61J-7/04(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
   A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
   A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
   A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
   A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R, I, M, EP, 20060101, 20051008, A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
Original Abstract: A disposable package, tape, and cassette are provided
```

which makes it possible to hold and disperse therefrom liquid, flowable formulations including aqueous formulations (solutions or dispersions with particles less than 0.25 microns in diameter) of a pharmaceutically active drug. In one embodiment formulation is packaged in individual dosage unit containers which containers are preferably interconnected. The package is designed to be integrated into a cassette which can be loaded into a dispersing device capable of individually opening dosage unit containers and aerosolizing the contents through a porous membrane, into a mouth piece on the cassette, for delivery to a patient. In addition to an alongside of each porous membrane, the package may include one or more openings through which air is forced in order to aid in avoiding the accumulation of aerolized particles. The package may be configured so that the formulation is held in a container not positioned directly vertical to and below the porous membrane, thus making it necessary to channel formulation horizontally to the porous membrane and making it possible to include a vibrating mechanism directly below a chamber covered by the porous membrane. Release of aerosolized drug is breath actuated based on simultaneous measurements of inspiratory flow and volume so as to provide for repeatable dosing of drug to the patient.

```
Publication Date: 19950209
Assignee: MIRIS MEDICAL CORP (MIRI-N)
Inventor: LLOYD L J
  LLOYD P M
  RUBSAMEN R M
  SCHUSTER J A
Language: EN
Application: WO 1994US5825 A 19940520 (Local application)
Priority: US 199365660 A 19930521
  US 1993166972 A 19931214
Original IPC: A61M(A)
Current IPC: A61J-1/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-1/03(R,N,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61J-7/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    A61J-7/04(R.N.M.EP.20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    A61M-15/00(R.I.M.EP.20060101,20051008,C)
    A61M-16/00(R.N.M.EP.20060101,20051008,A)
    A61M-16/00(R,N,M,EP,20060101,20051008,C)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,A)
    B65D-81/32(R,I,M,EP,20060101,20051008,C)
```

Publication No. WO 1994027653 A3 (Update 199611 E)



(11)特許番号

特許第3375637号 (P3375637)

(45)発行日 平成15年2月10日(2003.2.10)

(24)登録日 平成14年11月29日(2002.11.29)

(51) Int.Cl.7	識別配号	FI
B65D 81/24		B 6 5 D 81/24 D
A61J 1/14		A 6 1 J 3/00
3/00		A 6 1 M 11/00 3 0 0 Z
A 6 1 M 11/00	300	13/00
13/00		A 6 1 J 1/00 3 9 0 S
W.		請求項の数53(全 29 頁)
(21)出麻番号	特顧平7-500896	(73)特許権者 999999999
		アラダイム コーポレーション
(86) (22)出顧日	平成6年5月20日(1994.5.20)	アメリカ合衆国 カリフォルニア州 へ
		イワード ポイント エデン ウェイ
(65)公安番号	特表平9-503723	3929
(43)公表日	平成9年4月15日(1997.4.15)	(72)発明者 ロイド レスター ジョン
(86)国際出願番号	PCT/US94/05825	アメリカ合衆国 カリフォルニア州 オ
(87)国際公開番号	WO94/027653	リンダ ハシェンダ ロード 7
(87)国際公開日	平成6年12月8日(1994, 12.8)	(72)発明者 ロイド ピーター エム.
審查請求日	平成13年2月1日(2001.2.1)	アメリカ合衆国 カリフォルニア州 オ
(31)優先権主張番号	08/065, 660	ークランド エルダーベリー ドライブ
(32)優先日	平成5年5月21日(1993.5.21)	6239
(33) 優先権主張国	米国 (US)	(74)代理人 999999999
(31)優先権主張番号	08/166, 972	弁理士 清水 初志
(32)優先日	平成5年12月14日(1993.12.14)	
(33)優先権主張国	米国 (US)	審査官 石田 宏之
		掛終買に続く
		The state of the s

(54) 【発明の名称】 エアロゾル化水性製剤の肺内輸送

(57) 【特許請求の範囲】

(高) (1818年の1872年) 「請求項1] 300psi以下の圧力を生じる力を加えること により潰れうる少なくとも一つの面を有する容器、およ び腰の孔が0.25ミクロンかちらミクロンまでの範囲の直 径を有する多孔膜、を含む使い捨てパッケージ。

【請求項2】連結する成分により一つに連結した一つまたは二つの容器をさらに含む請求の範囲1記載の使い捨てパッケージ。

【請求項3】容器が、別々の多孔膜成分により覆われた 開口部を含む請求の範囲、記載の使い捨てパッケージ。 【請求項4】多孔膜が、0.255とフレンから65クロンま での範囲の直径を有する孔を含む容器の表面の領域を含 む、請求の範囲1記載の使い捨てバッケージ。

【請求項5】膜が、1mm.sq.から1cm.sq.までの範囲の大きさを有する領域一面に位置する10から10,000個の孔を

2 含む、請求の範囲 4 記載の使い捨てパッケージ。

高は、画家の製造する転載の灰い音とパックーシ。 【請求項音】孔が1X10^{*}から1X10^{*}孔/cm^{*}までの孔密度の 多孔膜中に存在し、そして面が20psiから100psiまでの 圧力を生じる力を加えることにより破壊される、請求の 範囲、記載の使い捨てパッケージ。

【請求項7】容器が、薬学的に活性のある薬物を含む液 状の流動性製剤、および該製剤を多孔膜から隔てる仕切 りを含み、仕切りが50psi以下の圧力を生じる力を加え ることにより酸れうる、請求の範囲1配載の使い捨てパ ッケージ。

【請求項8】乾燥した薬学的に活性のある薬物が容器内 に存在し、さらにパッケージは、流動性のある液体を中 に有し該乾燥薬物を中に有する容器と流体で連結してい る付加的な容器を含み、付加的な容器は50psi以下の脳 の圧力を加えることにより破壊される限により該乾燥薬 物を有する容器と隔てられている、請求の範囲 1 記載の 使い捨てパッケージ。

【請求項9】請求の範囲1記載の使い捨てパッケージに おいて、容器が、各側面を破壊するように底面に力を加 えることにより破壊されることができ、そして容器を破 博することなく、本質的にすべての製剤を多孔膜から押 し出すような方法で20から200psiまでの圧力を生じる力 を加えることにより、破壊されうる使い捨てパッケー

【請求項10】カバー板が封により位置内に納められ た、多孔膜一面に位置する取りはずし可能なカバー板を さらに含む、請求の範囲 1 記載の使い捨てパッケージ。 【請求項11】通路に続く開口部を含み、液体で流動性 のある製剤を中に含み、該製剤が薬学的に活性のある薬 物を含み、少なくとも一面が容器内の製剤を開口部から 通路に押し出す方法で破壊されうる容器、および膜孔の 直径が0.25から6ミクロンまでの範囲である多孔膜を有 し、通路により容器と液体が連結した共鳴空洞を含む使 い捨てパッケージ。

【諸求項12】 薬学的に活性のある薬物が、呼吸器系薬 20 物である詰求の節囲11の使い捨てパッケージ。

【請求項13】薬学的に活性のある薬物が、全身作用薬 物である請求の節用11の使い捨てパッケージ。

【請求項14】薬学的に活件のある薬物が、ベクロメタ ゾンニプロピオン酸、フルニゾリド、フルチカゾン、ブ デゾニドおよびトリアムシノロンアセトニドを含む群の 中から選択されたステロイドである請求の範囲11の使い 捨てパッケージ。

【請求項15】薬学的に活性のある薬物が非ステロイド の抗炎症薬物である請求の範囲11の使い捨てパッケー ジ。

【請求項16】薬物の範囲11の使い捨てパッケージにお いて、薬学的に活性のある薬物がイソプロテレノール、 クロモリンナトリウム、アルプテロールスルホン酸、メ タプロテレノールスルホン酸、サルメテロールキシナフ ォル酸およびフォルモトロールを含む群から選択された 使い捨てパッケージ。

【請求項17】複数の開口部を中に有する連結した本 体、および0.25ミクロンから6ミクロンまでの範囲の直 径を有する各開口部を覆う多孔質膜を含むものであっ て、該連結した本体は各開口部につき一つの潰れうる部

分からなる、使い捨ての部品。 【請求項 1 8】 孔が1X10 から3X10 孔/cm2 の孔密度で存 在する、請求の範囲17記載の使い捨て部品。

【請求項19】多孔膜が1sg.mm.から1sg.cm.の範囲の領 域一面に10から10,000個の孔を含む、請求の範囲17記載 の使い捨て部品。

【請求項20】請求の範囲17記載の使い捨て部品におい て、多孔膜に覆われた開口部が互いに0.5センチメータ

ープの形状である使い捨て部品。

【請求項21】多孔膜により覆われた開口部に隣接した 複数の付加的な開口部をさらに含む、 請求の範囲17記載 の使い捨て部品。

【請求項22】0.25ミクロンから6ミクロンまでの範囲 の直径を有する複数の連結した多孔質膜と該各多孔質膜 につき一つの潰れうる部分とを含む使い捨て部品を中に 配置させた外側の保護膜カバーを含む、使い捨て薬物輸 送カセット。

10 【請求項23】請求の範囲22記載の使い捨て薬物輸送カ セットにおいて、その外側の保護カバーの中に配置され ている使い捨て部品には、薬学的に活性のある薬物を含 む液剤を含んだ複数の連結した個々の薬物容器を含む、 使い捨て薬物輸送カセット。

【請求項24】各薬物容器が多孔階と流体により連結し ている、請求の範囲23記載の使い捨て薬物輸送カセッ

【請求項25】請求の節囲23記載の使い捨て薬物輸送カ セットにおいて、各薬物容器が50psi以下の圧力を生じ る力を加えることにより砂塊されるる仕切りにより多利。 膜から隔てられている、使い捨て薬物輸送カセット。

【請求項26】請求の範囲23に記載のカセットにおい て、さらに、多孔膵が0.25ミクロンから6ミクロンまで の範囲の直径の孔を含み、1mm2から1cm2までの範囲の領 域一面に10から10,000個の孔を含み、通気口から出てい く空気が続いて液剤が多孔膜から流出するのと同じ方向 に流出するように位置する開口部を有する空気拡散通気 口を含むカセット。

【結求項27】800から4,000キロヘルツの範囲の振動数 で振動することが可能な振動装置をさらに含む、請求の 範囲23記載のカセット。

【糖求項28】各容器が通路により多孔膜と連結してお り、そして薬学的に活性のある薬物を含む液剤を含む複 数の連結している各容器を含む使い捨てパッケージを中 に配置している、外側の保護カバーを含むカセット、カ セットの各容器を連続的に薬物が放出される薬物放出部 位に移動させる輸送機構、

各容器を作動させる力を加えるための機械的機構および 連続的な容器が薬物放出部位に移動するように使い捨て 40 パッケージを移動させる、輸送機構および機械的機構を 連結する外殻,

を含む薬物輸送システム。

【請求項29】空気拡散通気口をさらに含む、請求の範 **囲28記載のシステム。**

【請求項30】空気拡散通気口が、通気口の削口部から 流出する空気が、製剤が多孔膜から流出するのと同じ方 向に続いて流出するように位置する、請求の範囲29記載 のシステム。

【請求項31】請求の範囲29記載のシステムにおいて、 一以内の距離に位置する長方形の形状であり、細長いテ 50 空気拡散通気口が、通気口の開口部から流出する空気

が、製剤が多孔膜から流出する方向と垂直に続いて流出 するように位置する開口部を有するシステム。

【請求項32】請求の施盟の記載のシステムとおいて、 空気拡散通気口が、通気口の閉口部から流出する空気 が、製料が多孔膜から流出する方向と比較してある角度 に流出するように位置する閉口部を有するシステム。 【請求項33】空気拡散通気口から空気を押し出すため

のシステムを発生させる圧縮空気をさらに含む、請求の 範囲29記載のシステム。 【請求項34】患者の吸入した空気を空気拡散通気口か 10

ら再び流出させるように形成されたシステムを発生させる空気をさらに含む、請求の範囲20記載のシステム。 信請求項35割輸送機構が、回転すると連結した容器が 移動する額止めである、請求の範囲20記載の薬物輸送シ

【請求項36】請求の範囲28記載の薬物輸送システムに おいて、容器が、製剤が孔から押し出されるときに、製 剤がエアロゾル化されるような振動数で振動するための 薬物放出部位にあるとき、振動装置が多孔膜の下に垂直

ステム。

【請求項37】さらに、吸気流速を測定し測定の表示と して電気信号を送る装置を含む、請求の範囲28の薬物輸 送システム。

に位置する、薬物輸送システム。

【請求項38】請求の範囲37の薬物輸送システムにおいて、流速を測定する装置の電気信号を受容、分析、貯蔵し、閾値の信号の値を受容すると力をかける機械的機構へ作動する信号を送るようにプログラム化されているマイクロプロセッサーを含むシステム。

【請求項39】上面に、0.25から6ミクロンの範囲の間 口部を有する多孔膜を含む共鳴空洞へ通路を介して連結 30 している破壊可能な容器内に液体の流動性のある薬剤を 含むこと、

製剤を通路を通して容器から空洞内へまたは孔の外部へ 排出するのに十分な力を容器に加えること、および 800から4,000キロヘルツの範囲の振動数で、製剤を孔か ら押し出す間、空洞、製剤および膜を振動させること、 を含む、肺内薬物輸送の方法。

【請求項40】孔から押し出された製剤が0.5から12ミクロンの範囲の直径を有する粒子を含むエアロゾルを形成する、請求の範囲39記載の方法。

【請求項41】粒子の50パーセント以上が0.5から12ミ クロンの範囲の直径を有する、請求の範囲41記載の方

【請求項42】粒子の75パーセント以上が0.5から12ミ クロンの範囲の直径を有する、請求の範囲40記載の方 法。

【請求項43】請求の範囲の記載の方法において、孔から押し出される製剤の速度とおよそ同じかそれ以下の速度で、多孔膜付近に位置する開口部から空気が押し出されること、を含む方法。

【請求項 4 1】流動性を有する液体の豪学的に活性を有 する製剤のエアロゾル拡散を生成する方法において、製 制に力のパルなを与え、それにより製剤を圧縮するこ と、および、圧縮された製剤を、0.5から12ミクロンの 範囲のサイズを有するエアロゾルゼンドが生成するように 多孔膜上の孔から押し出すこと、を含む方法。

【請求項45】力のパルスが一秒以下の時間にわたる一 回のパルスとして与えられる、請求の範囲44記載の方 法。

(1) 【請求項46】粒子が±20%の範囲内の同一の大きさを 有する、請求の範囲45記載の方法。

【請求項47】粒子が±10%の範囲内の同一の大きさを 有する、請求の範囲46記載の方法。

【請求項48】粒子が±5%の範囲内の同一の大きさを 有する、請求の範囲47記載の方法。

【請求項49】800から4,000キロヘルツの範囲の振動数で振動させることをさらに含む、請求の範囲44記載の方法。

【請求項50】多孔膜からの粒子の流出の方向と平行な 20 方向に続いて流出する空気流を生成することを含む、請求の範囲49記載の方法。

【請求項51】各々が多孔膜により覆われた複数の開口 部を有する連結体を含む使い捨ての部品を中に配置して いる外部の保護カバーを含むカセット、各膜を薬物放出 部的に連絡的に終動させる輸送システム、

薬学的に活性のある薬物の被剤を含む容器、および 連続的な膜が移動し薬物放出部位に位置するように、使 砂管部品を移動させる輸送機構、カセット、および容 器を連結させる外限、

を含む薬物輸送システム。

【請求項52】多孔膜が疎水性の物質を含み、孔が0.25 ミクロンから6ミクロンの範囲の直径を有し、1mm*から 1cm*の領域一面に10から10,000個の孔が存在する、請求 の範囲51の薬物輸送ンステム。

【請求項53】薬学的に活性のある薬物を含む液剤を0. 2から6ミクロンの範囲の開口部を持つ孔を有する多孔 臓から押し出すこと。

製剤が孔から押し出される間、800から4,000キロヘルツ の範囲の振動数の振動で振動させること、および

40 孔から押し出されたエアロゾル化製剤を吸入すること、 を含む肺内薬物輸送の方法。

【発明の詳細な説明】 発明の属する技術分野

本発用は、概して、薬物の肺内輸送において用いられる薬物輸送法、容器および深に関する。詳しくは、本発明は、エアロゾル化した施齢やのある液剤の制御された輸送に用いられる装置に含まれうる、カセット内に装填された一つまたは複数の容器を含む使い捨てのパッケージに関する。

50 発明の背景

5

要学的に活性な薬物の肺内輸送は、二つの異なる方法により達成される。一つの方法によると、薬学的に活性な薬物は低患点の高圧ガス(促作または肝め)内に拡散させられ、高圧の近内に充填され、そこから、一般的に計量吸入器(即)として知られる設置を用いることにより薬物/高圧ガス製剤が放出される。放出されると、高圧ガスは蒸発し、薬物位子が患者に吸入される。もう一つの方法は、薬物の溶液または濁液がの、患者に吸入される細粒ミストを作る噴霧器の使用を含む。いずれの方法も、以下にさらに述べるように、患者の遊寺と投与10億に関する原産は関係により新される。

一般的に手動性の回じといくつかの呼吸件動性の基置 が提案され、生産されている。呼吸作動性の吸入器は、 典型的に加圧された高圧ガスを含み、患者の吸臭運動 が、競機的なレバーを動かすかまたは熱解流体速度計に より検出される検出流速上昇をあらかじめ設定した関値 以上に動かすと、自動的に計制された投与量を供給す る。例えば、米陽特計第187,746号3,565,070号13,81 4,207号3,826,413号1,452,346号14,684,393号14,803, 978号14,896,823号18,747年プレル シースアクチ ュエーター アンド キャップ (Aerosol Sheathed Act uator and Cap) として知られる3Mペルスケアから入手 できる製品を参照のこと。

手動性のMDIの大きな問題は、患者が呼吸サイクル中 の正しくない点で装置を作動させ過剰の薬剤治療効果を 得たり、間違った流速で呼吸したりすることが頻繁に起 こることである。このように、患者は少なすぎる薬剤を 吸入したり、二度吸入し多すぎる薬剤を受容するおそれ がある。それゆえに、問題は正確な薬剤量の投与が不可 能なことである。

計量吸入器のもう一つの問題は、その装置が、環境の な影響に反して作用するハロヒドロカーボン(halohydrocarbons)やハロカーボン(halocarbons)のような低 沸点の高圧ガスを含有することである。さらに、その他 の低沸点の高圧がより、患者に対して薬剤の効果に反す を作用を反ばすという点で質さましくない。

呼吸作動性の薬剤輸送の間電は、吸気運動の設定関値 を越えたときに投薬が引き起こされるということであ る。このように、吸気運動は一定の投与量を放出するの に十分であるかもしれないが、放出後の吸気流速が十分 40 でなく、エアロゾル化された薬剤が患者の気道の所望の 部位に到達しないという可能性がある。もう一つの問題 は、吸気運動が十分でなく、放出バルブを削く関値に全 く届かないという事を指ぐする。さらにもう一つの問題 題は、粒子サイズが大きくばらつく可能性があり、大き な粒子はそれより小さな肺の気道に侵入できず、よって 小さい粒子と同じ程度および、または速度では絶送され ないということである。これらの問題はいずれも、患者 へのご確定薬剤量の輸送をモニターすることを困難また 50

患者の吸入の同期化の問題を解決するための試みがな されてきた。米国特許第4,484,577号は、薬物の望まし い輸送のための最大吸入速度を患者に示す二方向リード 警笛、および患者があまりに急速に吸入することを防ぐ 流速制限装置の使用に関連している。米国特許第3.991、 304号は、患者が望ましい呼吸パターンに適応するよう に訓練するための生物学的フィードバック法の使用に関 連している。米国特許第4,677,975号は、患者にいつ吸 入し吐き出すべきかを示すための、聴覚的な信号およ び、吸気流速を検出し制御する時間の遅れの設定を使用 海凍の輸出から一定の時間後に吸入されるべき物質 を輸送する方法に関連している。しかしながら、これら の装置も、適切に訓練されていないか呼吸が確実に教え られた呼吸パターンになっていない患者、そして吸気流 速が薬剤の適切な輸送を供給できない患者による不適切 な操作が問題となる。これらの問題は、設定された薬剤 量の輸送の再現を事実上不可能にしている。

風で報念の特別を学業上で明底にしている。
「Byron (ed.)、Respiratory Purg Bel Ivery、CRC Pre ss. Inc. (1990) Newman et al., Thorax, 1981, 36:525−55 (1988 and et al., Thorax, 1993, 36:524) (1988 and et al., Thorax, 1993, 36:241) (1988 and et al., An. Rev. Respir. Dis., 1981, 124:317−320) の研究によると、エアロゾル恰響の一部の呼吸の間に、存棄がの歌音をは、エアロゾル恰響の一部の呼吸の間に、存棄がの歌音をは、10 数気容器、呼気流速、呼気前の歌質に、薬剤の強が投与されたときの跡を畳むよび呼吸流速、(2) エアロゾル粒子 (すなわち、薬剤に合称、担体および高度ガス) のサイズ、形および温度 (3) 思考の生理学的特徴に依存する。従来の装置されど方法ではこれるらの変動を除去することができず、投与量を制御することができない。

呼吸作動性であるなしに関わらず、従来の計量吸入器 の問題は、それらが、決まった粒子サイズ分布で一定量 を輸送するようあらかじめ設定された工場であるという ことである。このような装置は、患者の状態を反映して 用量を減らしたり、特定の患者において薬剤輸送の所り の部位に適した、もっとも好ましいエアロゾルミストの 吸気される部分を選択したりすることができない。

される懸瀬粒子の量とサイズを選択するための、吸入された懸瀬液が通過する孔のサイズが変化する瀬節装置に 関連している。これらの装覆の問題点は、これらはエア ロゾルが生成した後にそれを処理しているため、非効率 的で、無駄が牛じることである。

毎秒の強制呼気量、強制詩活量、最大呼気流速のよう な肺機能は、流速の制定に基づいて削定され、(1) 医 学的状態の診断、(2) 薬剤の分方、および(3) 薬剤 療法の有効性の確認に用いられる。例えば、米国特許第 3,991,304号まよび4,822,852号まよびニューマン (News 10 あ) らの出版物に上窓のことが論議されているのであ のこと。今まで、これらの試験は入手可能を肺活量計を 用いて行われてきた。米国特許第4,825,829号。また、 領害支加薬剤投与の前後の最大流速の変化を測定する最

気管支拡張剤投与の前後の最大流速の変化を測定する最 大流速計の使用に関連している。いくつかの異なる薬剤 の投与前後のこのような試験結果は、薬剤の有効性を評 価するのに用いられる。

前述の時機能試験接置に関する問題点は、それらは複 維すぎ、ほとんどの患者が有効に使用し、一定量の薬物 を繰り返し輸送することができない、すなわち、使用者 20 の投与の誤りが、患者が受容する薬物量を有意に変化さ せてしまうということである。もう一つの問題点は、得 られたデータが装置の使用の直接的な結果となっていな い、すなわち、データに意味を与えるためには、訓練さ れた遅や対実務者が終計、判断しなければならないとい うことである。もう一つの問題点は、同じまたは異なる 薬剤のエアロゾルを生成する同じ輸送装置を用いて、治 統造中の一人の患者、または患者から患者へ、投与す る薬剤類を変化させることが十分にできないことであ

前述した問題の多くを解決するために試みがなされて きた。しかしながら、依然として、確実でない使用者の 遵守が、望ましくない粒子サイズと結びつき、正確な投 薬を得ることに関して問題となっている。

噴霧器は、薬学的に活性な薬物を含有する水性の溶液 または緩漏液からフォックまたはミストを作り出すため に、様々な手段を利用している。噴霧装置から作られた ミストは、患者の顔に向けられ、そして口と鳥から吸入 これる。噴霧器副の装置と方法は、患者に輸送される薬剤 の用量が特別重要でない場合にはきわめて有用である。 例えば、ある場合には、噴霧器は気管支佐薬剤を含む水 性溶液からミストを作り出し、患者は肺臓能がくらか 改善されるのを感じるまでそれを吸入する。正確な投薬 がもっと正要な場合には、噴霧装置と極速方法につい て、計量吸入基準や上部の方法の欠点の多くが問題とな る。さらに、噴霧器はサイズが大きく、即1のように手 で持つことができ、窓底に移動することができる装置で はない。後でて、噴霧器は、患者の自毛、医院、および よまたは病院というような固定された場所付でのみ軽用 はない。後での、乗り が、参照として本明細書に含まれる「PCT適用〒1092/1105 0」に書かれている。エアロゾルを作り出す高振動数ジェネレーターを用いたもう一つの噴霧器が、「米国特許 第3,812,854号1974年5月28日発行」に記述されている。噴霧器内におかれた製剤は、一般に輸送前に希釈さ

10

る。戦務部内にもかりに安利は、一般に権法則に事故と れる。完全に希果された契利は、芽ましい廃連と小ルを 保ち、使用後の戦器器を清潔に保つため、一般的に一回 の投棄行為に用いなければならない。さらにもう一つの 欠点は、それらが、すべてが適切に肺の標例前域に届く わけではない粒子サイズ分布のエアロゾルを作り出すと いうことである。本発明は、これらおよびその他の問題 に対処し、解決することを試みるものである。 容和の興勢

本発明は、以下のようないくつかの特徴を含む。

(1) 0.25ミクロンから6ミクロンの範囲の直径で、平 方センチメートルあたり1X10 から1X10 個の孔(もしく は、1miから1miの領域に10から10,000個の孔)という 範囲の孔頭使の孔を有する多孔服表面領域を含か、そし で少なくとも一つの表面は破壊され容器の内容物を多孔 性表面から押し出すことができるような、使い捨ての、 破壊可能なパッケージ。

(2)第一コンパートメントが、(1)に配載のものであり、かつ弦楽館大林の薬物を含み、そして第一コンパートメントが、使用ーコンパートメントが、圧力により第二コンパートメント内の液体が破壊可能な概を通り第一コンパートメントに入り乾燥が液を滑解または懸潤しそこで内容物がエアロジル化されるものであるようなコンパートメント容器の形態である二重パッケージ。

30 (3) 孔の配置はいかなる配置でもよく、いくつの容器を含んでいてもよい(1)または(2)に記載の型の容器の孔の配置の形態であるパッケージ。

(4) 好ましくは、薬学的に活性な薬物の投与量が順を 通って拡散するような複数の投薬容器を含む拡散装置内 に部品が装填されている、多孔膜により覆われた領域を 含むチープの形態である部品

(5) 複数の模案容器から各容器の内容物または寒物の ・甲位の投与量が患者に向けて拡散されるような方法 で、パッケージまたは腰の各容器が位置するように設計 40 された、(1)、(2)、(3)、または(4)の部 品、カセット、またはパッケージを検測できる。使い治 での、またはメッケージを検測できる。使い治 での、または対り作なからない。

(6)薬学的に活性な薬物の製剤が患者に対して拡散されるように、(1)、(2)、(3)または(4)の部品、カセット、またはパッケージを装填できる拡散装置。

で持つことができ、容易に移動することができる装置で (7)治療用薬物のような製剤のエアロゾル化ミストをはない。従って、噴霧器は、患者の自宅、医院、および 場者に輸送する方法において、多孔膜から製剤を拡散させる装置を使い、それにより患者に削り薬物輸送を提供することができる。しかしながら、ボータブルの噴霧器 50 する方法、その装置は、各多孔膜から表面の嗄少を除去

10

11

し、好ましくは、薬剤の放出が投薬再興性を限大にする 虚を計算するために、患者の吸気流速と吸気肺容量両方 を測定した結果として得られる信号に応答して、自動的 に製剤を膜を通して拡散させるための手段を含む、好ま しくは手で持つことができ、自納式で持ち運び可能な装 置である。

本発明の重要な目的は、多孔膜により覆われた開口部 を含み、好ましくは肺疾患の治療に用いられる薬物の液 剤のような液体で流動性のある製剤を含む、使い捨ての 容器を提供することである。

本発明のもう一つの重要な目的は、その表面の一つが 札を本発明において定義したような多孔膜として配置し た孔を持つ領域を含み、そして少なくとも容器の表面は 破域されて容器内に含まれる薬学的製剤が引を通り押し 出されるような、相互に連結した一単位の表面を含む使 い捨ての容器を提供するととである。

もう一つの目的は、第一コンパートメントは乾燥粉末 状の薬物を含み、第一コンパートメントと破壊可能な膜 で隔てられた第二コンパートメントは乾燥粉末と結合す ると、溶液または懸濁液を形成し、多孔膜を通って、エ 20 アロゾルとして患者に輸送されるような、水のような溶 壊るむ、二重コンパートメント容器を提供することで ある。

もう一つの目的は、単一コンパートメント容器または 二重コンパートメント容器の孔配列を提供することであ る。

もう一つの目的は、パッケージ (例えば、容器の孔配 別、または相互に連結した膜) を組み込んだ使い捨ての カセットで、カセットが、製剤を容器の側に節を覆う膜 を通過させることによりまたは容器の領域に孔を形成す 30 ることにより拡散させることのできる装置に装填された ものを提供するとアある。

もう一つの目的は、容易に手で持ち運びできるような、好ましくは、投薬の再発性を得るのに必要な薬剤の 放出を最大にする点を計算するために、患者の吸気施速 と吸気肺容量を同時に測定したものに応答して製剤を容 数から拡散させるような拡散装置を提供することであ ス

本発明の利点は、膿は一度しか使用しないため、滞り および/または汚染に関する問題が取り除かれるという 40 ことである。

使い捨ての容器を用いるもう一つの利点は、容器は一 回分の投与量を含むため、汚染の問題が避けられ、製剤 内に静菌作用を持つ化合物を含有させる必要がなくなる ということである。

もう一つの利点は、製剤が環境汚染を引き起こす低沸 点の高圧ガスの使用を必要としないことである。

本発明のもう一つの目的は、吸気流速と吸気容量、およびその他のパラメーターを同時に測定することができ、その測定に基づいて、患者に輸送する薬物量の再現 50

性を最大にするように計算される、薬品放出の最大点を 決定する計算をすることができる拡散装置を提供するこ とである。

12

もう一つの目的は、薬品の拡散の前、間、後の吸気流 速、吸気容量のような測定を記録するような、そして肺 内経路で患者に薬物を効率よく供給する能力に関する各 薬品の放出の効果を決定するために記録する拡散装置を 提供することである。

本発明のもう一つの利点は、容器は元々滅瘡状態でパッケージされ、そして好ましくは実質的に液体の薬物の、または液体や膨形担体との組み合わせを含み、各容器の内容物は側口時に完全を使われてしまうため、各容器に含まれる液体薬物溶液が保存料、および/またはある型の前値性化合物を含む必要がない、そして好ましくは含まないということである。

もうひとつの利点は、系が、従来の計量吸入器からの エアロゾルの拡散速度と比較して低速度でエアロゾル化 業物を拡散させることを可能にしたということである。 もうひとつの利点は、液体(例えば、水)中で不安定 な薬物を、乾燥状態で保存しエアロゾル化の直前に液体 と結合させることができることである。

本発明のもう一つの特徴は、広範囲の異なる薬学的に 活性のある薬物が (被刺を形成するために必要な賦形担 体とともに) 、各滅薗容器にパッケージされうるという ことである。

本発明のもう一つの特徴は、パッケージの各容器が一つまたは複数の空気が押し出される開口部を含むという ことである。その開口部は、もっとも狭い部分の、25ミ クロンから6ミクロンの範囲である実質的に統一された 0 直径の円錐型の孔をもつ薄い脚に接近している。

本発明のもう一つの特徴は、パッケージの各容器および/またはパッケージの配置が単一であり、孔が0.25ミクロンから6ミクロンの直径を持ち、1mm²から1cm²の範囲の表面領域に10から10000個の孔が存在するような表面を有するということである。

本発明のもう一つの特徴は、カセット内の振動装置が 多孔膜の直接下に存在するように、容器が多孔膜に続く 通路を有すると言うことである。

本発明のさらにもう一つの特徴は、拡散装置またはカ セットが、パッケージの多孔膜を通り押し出される液体 を、関口部から押し出される蒸気からの液液のサイズを 制御し0.5ミクロンから12ミクロンの直径の統一された 粒子サイズを持つエアロゾルを作り出すような方法で振 動かさせる振動装置または高振動数信号発生装置を含むと いうことである。

本発明のもう一つの特徴は、全身作用性薬物、吸入薬 物、および/またはいかなる薬物をも含むすべての型の 薬物の肺内輸送に用いられ、患者に対して即効性の作用 が得られるということである。

本発明のもう一つの目的は、液体のエアロゾル化され

うる製剤を保持するための容器で、容器からの製剤が膜 の孔から涌路を涌り共鳴空洞へと押し出される際に製剤 が0.5ミクロンから12ミクロンの範囲の直径を持つ粒子 へとエアロゾル化されるように、多孔膜の直下に位置す る室または共鳴空洞へ一つまたは複数の涌路を介して連 結している容器を含む、使い捨てのパッケージを提供す ることである。

本発明のもう一つの利点は、装置および使い捨てカセ ットを含む系が、手で持つことができ、容易に持ち運 び、使うことができるということである。

本発明のもう一つの特徴は、パッケージが、使用者が 特定の日および/または一日の内の時間のための投与量 が輸送されたかどうかを容易に知ることができる、およ び/または使用されたカセット中の投薬数および残りの 使用回数を示す、視覚的に読むことができる数や文字の 形で指標を含むということである。

本発明のさらにもう一つの特徴は、磁気的、視覚的、 および/または電気的記録の形態である、パッケージ上 の指標に連結したバッテリーのような動力源をカセット 中に提供することである。この記録は、薬物分配装置に 20 より感知され、放出されたそして/または放出されるべ き投与量および投与回数についての情報を提供する視覚 的表示を使用者に示す。

もう一つの特徴は、マイクロプロセッサーを制御する 動力を供給すること、装置を振動させることを含む、装 置に十分なエネルギーを提供する、使い捨てカセットに 一体化したパッテリーを提供すること、そして膜から製 剤を押し出しそれによりカセット中のすべての容器内に 含まれる液体および/または懸濁液物質すべてからエア ロゾルを生成するためのピストンまたはベローを提供す 30 ることである。

本発明のもう一つの目的は、各薬物輸送行為において 輸送されるエアロゾル化薬物の日付、時間、そして量を 記録するための、ポケットサイズの、単一の、統合され た装置を提供することである。そしてこの装置は、肺機 能をモニターし、日付、時間および各対象の肺機能の値 の記録を維持し、パッケージ上に情報を記録することも できる。

本発明のもう一つの目的は、モニターし、対象の肺機 能の情報を記録し、そしてそのような情報を表示するこ 40 とができる装置を提供することである。それらは、実際 に投与された治療剤と関連して、肺機能の定量的な、客 観的な測定を評価する手段を提供するために、投薬行為 と統合した方法で行われる。

本発明のもう一つの目的は、実際の患者の遵守のみを 考慮した肺機能の評価は、投薬行為が実際に患者の吸気 および患者の口へのエアロゾル化薬物の放出に関連する という場合にのみ、意味を持つということを示すことで ある。

て肺機能データを解釈することにより、医師が正確に気 管支拡張薬のような潜在的に毒性のある吸入エアロゾル 化化合物の過剰投与を回避することに関して患者に忠告 できるということ、そして医師が長期的な、抗炎症性 の、エアロゾル化薬物療法および/または長期的な酵素 療法の調整に関して、患者に忠告するための試料を得る ことができるということを示すことである。

14

本発明のこれらおよびその他の目的、利点、および特 徴は、本明細書を参照することにより、そして本明細書 10 の一部をなす図を参照することにより、当業者に明らか になると考えられる。そして図において、同じ数字は同 じ成分を意味する。

図面の簡単な説明

図1は、本発明の使い捨てパッケージの概観図であ

図2は、本発明の薬物分配装置の断面図である。

図3は、本発明の使い捨てパッケージの上面図であ

図4は、本発明の使い捨てパッケージのもう一つの態 様の上面図である。

図5は、本発明の使い捨てパッケージの一部分の断面 図である。

図6は、本発明の使い捨てパッケージのもう一つの態

様の一部分の断面図である。 図7は、本発明の使い捨てパッケージの一部分、およ

び空気拡散孔の断面図である。 図8は、本発明の使い捨てパッケージ、および空気拡 散孔の上面図である。

図9は、本発明の分配装置のピストンの上の位置す

る、本発明の使い捨てパッケージの断面図である。 図10は、二重容器の使い捨てパッケージの断面図であ

図11は、3つのエアロゾル拡散における、粒子の大き さ対粒子の数のグラフである。

図12は、本発明の使い捨てテープの概観図である。

図13は、本発明の分配装置内に位置する、本発明の使 い捨てテープの断面図である。

図14は、本発明の使い捨てパッケージの簡単な態機の 断面図である。

図15は、本発明の使い捨てパッケージのもう一つの簡 単な態様の断面図である。

図16は、本発明の二重コンパートメントの使い捨てパ ッケージの断面図である。

図17は、本発明の分配装置の上に位置する、テープ状 の使い捨て部品の断面図である。

図18は、本発明の分配装置中の二重薬物容器内に位置 する、テープ状の使い捨て部品の断面図である。 好ましい熊様の詳細な説明

本発明の使い捨てパッケージ、装置、システムおよび 本発明のもう一つの目的は、実際の投薬行為に関連し 50 方法を説明する前に、本発明は記載の特定のパッケー

(8)

ジ、装置、システム、化合物、製剤、および方法に限定 されるものではなく、もちろん様々に変化しうるという ことを理解されたい。本明細書において用いる用語は、 特定の態様のみを記述するために用いたのであり、本発 明の範囲を限定するためのものではなく、本発明の範囲 は添付の請求によってのみ限定されるということも理解 されたい。

本明細書および発明の範囲において用いているよう に、単数の「a」「面向」および「the」は、明らかに指 にしていない限り複数の対象を含むことを注象しなけれ 10 ばならない。従って、例えば、「製剤(a formulatio n)」という表示は異なる製剤の進合物を含み、「処置 の方法(the nethod of treatent)」という表示は当 業者に知られた同等の過程および方法を含むなどであ る。本発明は呼吸影響に関して主に記述している が、いかなる要素の命論とは、使用されうる。

他に定義されていない限り、本明細書において用いている技術的なよび科学的用語は、本芽細分類する当業者に通常理解されるのと同じ意味を有する。本明書書において記述された方法および特質と類似のまたは同等のも 20 のはすべて用いることができるが、好ましい方法および物質を本明細書に記述した。本明細書に言及した出版物はすべて、参照として本明編書に含れ、関連して引用された特定の情報を開示している。

定義 「パッケージ (package) 」 および「使い捨てパッケー ジ (disposable package) 」は、本明細書において相互 に交換可能に用いられ、一つの容器、または連結した二 つ以上の容器を意味し、各容器は、多孔膜(本明細書で 定義される)を含み破壊されて(本明細書に記述したよ 30 うに)容器の内容物を多孔膜を通して外へ押し出すこと ができる。容器は、多孔膜または孔を含む領域に覆われ た開口部、および容器から、好ましくは容器の上に直接 位置するのではない多孔膜に液体を連結させる通路を含 む。各容器の総合的な構造は、液体が、内容物がエアロ ゾル化されるような方法で、多孔膜から押し出される (容器を破壊せずに) ように設計されている。使い捨て パッケージは、多孔膜の近くに空気が通る一つまたは複 数の開口部を含むか、カセットまたは薬剤拡散装置中の 空気拡散孔と並んで位置する。薬物が液体の形で安定に 40 保存されるか、または乾燥して保存され、エアロゾルの 直前に液体と混合されなければならないかどちらかによ り、パッケージには二通りある。

好ましくは、各容器の内容物は本質的に、いかなる型の楽学的活性のある楽物(もし楽物が海体でなく、エア ロソル代するのに十分に低粘度である場合)および賦形 担体を含む、すなわち好ましくは患者に影響を与える保 存料のような添加物を含まない液体、液動性のある製剤 を含む。製剤は、容易にエアロゾル代されるような比の が低粧能(25℃によいて水の計算の2倍かそれ以下)で ある液体、流動性のある製剤であり、好ましくは、ほぼ 担体中に溶解または拡散させた薬学的に活性のある薬物 を本質的に含む液剤であり、2.8度において水の粘度の1. 2.5倍かそれ以下の粘度の製剤である。内容物が空域状態 で保存されなければならない場合は、パッケージは、液 体を含み、容器を隔てている破壊可能な膜を破壊するこ とにより投与直前に乾燥薬物と結合するもうひとつの容 器を含む。

16

「カセット(cassette)」という用語は、保護カバーの中にパッケージ、または互いに連結し組織的に、例えば折り込むか巻き込むかしてカセット中に破損された複数のパッケージを含有する容器を意味する。カセットは、拡散装置と連結させることができ、好ましくは動力級、例えば抵散装置に動力を保持する一つまた複数のパッテリーを含む。カセットは、製剤が多孔膜から押し出されるとをに、空気が押し出されることのできる空気 拡散孔を含む、

「投業行為(dosing event)」という用語は、腓内投 与経路で、必要のある患者に薬学的に活性のある業物を 投与することを源は、一つまたは複数の容器に含まれる薬物の放出もそれに含まれる。従って、投寒行為に は、カセット中のパッケージの多くの容器のうちの一つ に含まれる薬物。または客部がほぼ同時(守なわち互い に10分以内、好ましくは互いに1-2分以内)に投与さ いる場合は複数の容器内に含まれる薬物の放出合きまれ る。投業行為は、さらに薬物の輸送をする場合、新たな 投棄行為の始まりを指示するモニター行為に妨げられる ことはない。

「モニター行為(nonitoring event)」および「削定 (seasuring)」という用語は、本発明において相互に 交換可能に用いられ、薬物かエアロゾル化されるような 方法で薬物を容器から押し出す容器の壁の破壊を引き起 こす機構(ローラーやビストンのような)を発動させる でき、呼吸サイクルの最適点を決定するために患者の呼 吸流速および果積呼吸量両方を測定する、 化変折行為」 の前に行われる行為である。 各投薬行為において患者に 同量の薬物を繰り返し輸送する能力を最大にするため に、「モニター行為」は各「投薬行為」の直前(2分以 内)に行われるのが好ましい。また、いかなる薬物の物 送にもその間と後の吸気流速をモニターし除、薬物 放出の前、間、後の吸気流速と容量を記録するのが好ま しい。このような読み取りにより、薬物が適切に患者に しい。このような読み取りにより、薬物が適切に患者に を検済されたかとうかを決定することが可能になる。

「吸気流速」という用語は、ある地点を通過する気流 の速さと、その地点を通過する気流の体積に基づいて計 算される気流量の値を意味するものとする。空気の体積 は、流速データの積分を基に、大気圧、および約10℃か ら約35℃の範囲の気温を想定して計算される。

を含む。製剤は、容易にエアロゾル化されるような比較 「吸入プロフィール」という用語は、吸気流量と累積 的低粘度(25℃において水の粘度の2倍かそれ以下)で 50 体積量を測定する一回以上の測定行為において計算され たデータを意味するものとする。このプロフィールは、 患者の吸気循環中で、患者に輸送されるべき薬剤を放出 するのに至適な点を決定するために利用できる。大切な 事は、薬剤放出に至適な吸気循環中の点は、必ずしも、 吸気循環中で、薬剤を最大量輸送しうる点を基に算出さ れるのではなく、むしろ、薬剤を放出する度に、一定量 の薬剤を反復的に患者に輸送できそうな、吸気循環中の 点を基に算出すべきであるということである。すなわ ち、輸送される量を最大限にすることではなく、輸送さ れる量の再現性が重要である。

「呼吸器用薬物」という用語は、あらゆる呼吸器疾患

の治療、とりわけ、喘息、気管支炎、気腫または嚢胞性 線維症などの治療に用いられる、薬学的に有効なあらゆ る化合物を意味するものとする。有用な「呼吸器用薬 物」には、「内科医用机上レファレンス(最新版)」に 記載されているものが含まれる。このような薬物には、 アルブテロール (albuterol) や硫酸イソプロテレノー ル (isoproterenol sulfate) 、硫酸メタプロテレノー ル (metaproterenol) 、硫酸テルプタリン (terbutalin e sulfate)、酢酸ピルプテロール (pirbuterol acetat 20 は、水の粘度を25%以上は上回らない粘度を持つものを e)、サルメテロール・フォルモトロール (salmeterol formotorol) などの気管支拡張薬を含むベータアドレナ リン作用薬と、ジプロピオン酸ベクロメタゾン(beclom ethasone dipropionate) 、フルニソリド (flunisolid e) 、フルチカゾン (fluticasone) 、ブデソニド (bude sonide)、トリアムシノロンアセトニド(triamcinolon e acetonide) などのステロイド剤が含まれる。呼吸器 疾患に関連して用いられる抗炎症剤には、ジプロピオン 酸ベクロメタゾン (beclomethasone dipropionate) 、 トリアムシノロンアセトニド (triamcinolone acetonid 30 e)、フルニソリド (flunisolide)、およびフルチカソ ン (fluticasone) などのステロイド剤が含まれる。そ の他の抗炎症剤には、クロモリンナトリウム(cromolyn sodium) などのクロモグリケート (cromoglycate) が 含まれる。気管支拡張薬に適したその他の呼吸器用薬剤 には、イプラトロピウムプロマイド (ipratropium brom ide) などの抗コリン作用性薬剤が含まれる。本発明 は、このような呼吸器用薬剤の、遊離酸や遊離塩基、 塩、アミン、半水和物を含む様々な水和物を広く含むこ

好ましい製剤は、保存料のような薬剤全体に重要な影 響を及ぼす添加成分を含まない。従って、好ましい製剤 は、主に薬学上活性のある薬剤と薬剤として容認される 担体(例えば、水および/またはエタノール)とから成 る。しかし、薬剤が液体で賦形剤を含まないとき、製剤 は、粘度が十分低いために本発明に係る分配装置を用い 50 喘息やその他の呼吸器疾患を持つ患者の全肺機能と高い

の、薬学的に許容される賦形剤と組み合わせて処方し、

好ましくは、保存料などの添加物は入れることなく処方

される、そのような薬物の薬学的に許容される製剤を目

的としている。

てエアロゾル化されうる薬剤を主に含む。

「薬物」という用語には、「呼吸器用薬物」が含まれ るが、全身作用性の薬物など、その他の薬物も含まれ る。この用語には、現在利用可能で、治療に用いられ る。薬学的に活性の薬物が広く含まれ、さらに、肺内経 路で投与できる、開発途中の治療上有効な薬物までも包 含されよう。

18

「治療指数」という用語は、LDa /EDa で定義される 薬剤の治療指数を表す。LDs (致死率50%)とは、実験 10 動物の50%を殺す薬剤の用量と定義され、ED。とは、処 理個体の50%に有効な薬剤の用量と定義される。治療指 数がほぼ1になる(つまり、LDso /EDso がほぼ1に等し い) 薬剤は、有毒量に非常に近接した用量で治療効果を もたらすため、その治療領域は狭くなる。すなわち、そ のような薬剤は投与できる用量範囲が狭い。

「製剤」および『液剤」ないし同種の用語は、本明細 書中において、薬学的に活性の薬物自体が、または薬学 的に許容される担体とともに流動性の液体となっている ものを意味するものとして互換的に使用され、好ましく 意味するものとする。このような薬剤は好ましくは、溶 液、つまり水溶液、エタノール溶液、水/エタノール溶 液、塩水溶液、コロイド懸濁液である。

「肺機能」および「肺の機能」という用語は互換的に 使用され、(1)吸気と(2)呼気の流動率と(3)肺 の容積を含む、物理的に測定可能な肺の働きを意味する ものであるが、これだけに限定されるものではない。肺 機能の定量的測定法が肺の機能を測定するのに用いられ る。肺機能の定量的測定法は、肺疾患が典型的に肺機能 の低下と関連するために重要である。肺機能の測定方法 で、診療上、最も一般的に用いられているものとして、 特定のパラメータを測るために吸気と呼気運動量を一定 時間測定する方法がある。例えば、努力肺活量(FVC) は、患者にまず深呼吸させた後、吐き出させた呼気の総 容積をリットル量で測定する。このパラメータを、1秒 間の強制呼気量 (FEV.) と共に評価すると、気管支収縮 を定量的に評価することができる。努力肺活量測定で問 題になるのは、努力肺活量運動(すなわち、最大吸気か ら最大呼気までの強制的な呼気) が多分に技術依存的な とを意図し、特に、そのような薬剤を、当業者には公知 40 ところである。言い換えると、ある患者は一連のFVC運 動の過程で異なったFVC値を生じさせるかも知れないの である。FEF25-75、または努力呼気運動の中間部分を 測定する努力呼気流量は、FVCに較べて技術依存的では ない傾向にある。同じく、FEV,もFVCに較べて技術依存 的ではない傾向にある。肺機能の指標となる呼気量の測 定に加えて、呼気循環の異なった部分の流量をリットル /分で測定した流量が、患者の肺機能の状態を測定する 上で役に立つ。特に、努力最大呼気中、リットル/分で 測られたときに最も高い流率を示すピーク呼気流量は、

定量的肺活量測定を行なっている間に、既に検討した それぞれのパラメータを測定する。各患者の測定結果 は、その人の最良時のデータと比較でき、各患者の、そ れぞれの指数どうしを互いに比較でき(例えば、FEV、を FVCで割った値は、次元のない指数となり、急性の喘息 症状の重さを判定するのに役立つ)、また、これらの各 10 指数を期待値と対照することもできる。定量的肺活量測 定に由来する指数に対する期待値は、患者の性別、身 長、体重および年齢の関数として算定される。例えば、 期待指数を算定するための標準値があるが、これらは定 量的肺活量測定テストのようなモニター行為中に各患者 から得た実際のパラメータと一緒に頻繁に報告される。

「呼吸器疾患」という用語は、あらゆる肺疾患または 肺機能障害を意味するものとする。そのような患者に は、制限性で閉塞性の疾患および気腫のような、しばし ば心臓の活動機能障害を伴う、肺の異常膨満を含む気種 20 のような疾患がある。制限性疾患は、患者が、吸息と呼 気によって交換できる空気の総量を制限する傾向があ る。このため、ある種の線維症の進行過程でみられる制 限性疾患は、FVC指数の減少によって検知できる。喘息 患者に見られるような閉塞性疾患は、呼気と吸気によっ て交換される空気の総量には影響を与えないが、強制呼 気に必要な時間に影響する傾向にある。特に、急性の喘 息症状を示す患者では、FEV: 値が著しく減少する。さら に特異的には、FEV: をFVCに対する比率で表す(すなわ ちFEV、をFVCで割る)と、急性喘息の患者において、FEV 30 が著しく減少する。充分な強制呼気をするのに必要な 時間が増加するのに加えて、急性気管支収縮性疾患があ ると、典型的な努力呼気運動を測定して得たピーク呼気 流量が減少する傾向にある。

「多孔膜」という用語は、外周がいかなる形でもよ く、しかし好ましくは、パッケージの長方形の開口部を 覆っている、シート状の素材からできた膜を意味するも のとする。この多孔膜はシートに多数の開口部を持ち、 この開口部は規則的なまたは不規則的な模様になるよう に配置し、また、孔の直径は0.25ミクロンから6ミクロ 40 ンの範囲にあり、孔の密度は1平方センチメートル当た り1×10 から約1×10 個の範囲にある。または、多孔 膜は孔が上記の大きさと密度である多孔部を持つパッケ ージの一部にすぎなくてもよい。エアロゾルを作り出す ことができる孔を提供するために、孔密度の構成や配置 は変更することができる。例えば、多孔膜ないし容器の 一部には、約1mm²から1cm²の部分に約10から10,000個の 孔が開いていてもよい。膜は、好ましくは0.25から3.0m g/cm^cの、より好ましくは1.7mg/cm^cの密度をもち、約2

の厚さをもつ素材を含む。膜の素材は、好ましくは疎水 性のもので、異方性エッチングを含む適当な方法や、金 属その他の適当な素材からできた薄層フィルムを通した エッチングにより形成された孔をもつポリカーボネート やポリエステルのような素材がある。容器の一部となり 得る膜に、エッチングや焼き付け、レーザー穿孔法など の技術を用いて孔を作り出すことができる。膜の素材は 円錐形の孔をもち、製剤が孔を通過するときに約20~20 Opsiの圧力がかかっても、元の形状を保持する(破損し ない)のに十分な構造の保全性を持つ。膜には、孔を通 過した製剤をエアロゾル化させて霧状にする働きがあ る。当業者は、このような素材が目的とする、このよう な働きをする他の素材を考察することができ、それも本 発明の範囲内である。

「使い捨て部品」および「部品」という用語は、多孔 膜で覆われた閉口部を持つ連結体によって連結された多 孔膜を2つ以上含む、本発明の構造物を表すのために、 互換的に用いられる。容器においては、使い捨て部品 は、細長く柔らかなテープの何箇所かに、上記の孔径と 孔密度を持つ孔が開けられたもののような、素材一枚だ けが全部品となるよう設計されるものとする。本発明の 好ましい使い捨て部品は、細長いテープ状になってい る。しかし、多孔膜が連結したその他の形状の本発明に 包含される。説明のために、本発明に係る使い捨て部品 は、使い捨てテープの形状で本明細書に記述し、図に示 す。

一般的説明

本発明は、あらゆる種類の薬剤を肺内経路で患者に輸 送する非侵襲性の手段を提供するものである。用いられ る装置と方法は、小型計量吸入器との関連で従来から用 いられている低沸点の圧縮ガスを、薬剤をエアロゾル化 するために放出することを必要としない。しかし、従来 からの小型計量吸入器と同様、本発明に係る装置も小型 自給式で持ち運びが非常に楽な装置で、薬剤を患者に肺 内経路で輸送するのに便利な手段を提供する。

本発明に係る液体の流動性のある製剤は、保存料と静 菌作用型化合物を含みうる。しかし、製剤は、好ましく は薬学的に活性の薬物と薬学的に許容される担体を主要 な成分とする。製剤は、薬物が流動性でエアロゾル化さ れうるときには薬物だけ(すなわち、担体なし)を主要 成分とすることもできる。有用な製剤は、現在、噴霧器 と共に使用することが認められている製剤を主要な成分 とするものとする。しかし、嗜霧器用製剤は、一般的に 投与する前に希釈しなければならない。製剤は滅菌し て、無菌的な条件下で個別の容器に入れられる。さら に、本発明に関連して用いられる装置の好ましい態様に は、呼吸流の解析方法と吸入プロフィールに基づいた計 算を行うことのできるマイクロプロセッサーが含まれる ため、本発明は、投薬行為毎に、患者に対し等量の薬剤 から約20ミクロンの、より好ましくは8から12ミクロン 50 を、繰り返し、(1)分配し、(2)輸送するための方

20

法を提供することができる。

以下では、添付の図を参照して、以下のものを含む特 別なセクションを設けて本発明を説明する。(1)使い 捨てパッケージ、(2)特にテープの形で示した使い捨 て部品、(3)多数のパッケージまたはテープを含む力 セット、(4)カセットを装填することができる薬物分 配装置、および(5)薬物輸送手段というセクションが ある。

図を参照しながら、本発明の様々な側面である構造物 と操作に関する詳細な説明を行うことにする。図1は、 使い捨てパッケージ1の概観図を提供している。パッケ ージ1は同一の内容を持つ、多数の容器2を含む。容器 2にはそれぞれ、薬学的に活性な薬物か、またはそれが 賦形担体と組み合わされたものが入っている。容器2は 互いに、連結用テープ3によって連結しており、テープ 3はカバー4で覆われている。容器2は、好ましくは多 孔膜14の真下に垂直に置いてはならない。多孔膜14を通 して、容器の内容物がエアロゾル化される。

薬剤輸送装置6の中に装填されたカセット5の断面図 を示す図2を見ると、カセット5の中の使い捨てパッケ 20 ージ1の働きを説明できる。要は、使い捨てパッケージ 1がカセットの中に折り込まれるか巻き込まれるが、こ のとき各容器2が、装置6の薬剤放出部位まで動けるよ うになっている。容器2が所定の位置に動いている間 に、カバー4がはずれる。スプロケット7にあるパッケ ージの使用済みの部分を巻き戻したり、スプロケット8 にある使用済みのカバーを巻き戻したり、任意に折り曲 げてコンパートメントの中に入れることもできるが、使 用済みの部分をカセット5および装置6の外に分断して 排出させ、直ちに処分するようにすることもできる。

図2に示した装置6には、図に示したようにマウスピ ース9が回転できるように取り付けられているが、部品 を再構成して、マウスピース9をカセット5の一部とし て、これと一体化することも可能である。このような部 品構成にすると、パッケージ1上の容器2がすべて空に なったら、カセット5と一緒にマウスピースを処分でき

重要なのは、使用者たる患者にマウスピース9から吸 入させることによって、装置6が作動することである。 量と肺機能に基づいた吸入プロフィールを決定すること ができる。装置に備え付けられたマイクロプロセッサー が、患者に輸送される薬剤量の再現性を最大にするため に、薬剤を放出するのに最も望ましい、吸入プロフィー ル中の点を算定する。この点で、ピストンのような機械 的装置(後述する)が解放され、容器2に圧力をかけ る。容器内の薬剤が、最後にエアロゾル化して患者に輸 送される。薬剤がどのように各容器2を離れ、最後にマ ウスピース9から離れるかは、後に詳しく説明する。

に示したテープ状の使い捨て部品の上面を描いている。 図3において、多孔膜14の両側の開口部17と18は選択的 である。空気は開口部17および18から流出しうる。図4 にはこのような通気口はない。図12のテープは、図3と 4のパッケージ同様、選択的に通気口を持つ。 すなわ ち、図12のテープだけでなく、図4と6のパッケージも 通気しなくても作動できる。図7に示した空気の拡散口 51は、選択的にカセットまたは装置の一部とすることも できる。パッケージを用いたエアロゾル作製の正確な手 10 順は、後に詳しく説明する。

22

本発明に係るパッケージ1の比較的簡単な説明図を2 つ、図14と15に断面図で示した。図14には、製剤10が中 に入った容器2が描かれている。多孔膜14は、容器2の 少なくとも一部を覆うように設置される。製剤10をエア ロゾル化するためには、まずカバー4を外す。カバー4 は、製剤10が汚染されるのを防ぐため、少なくとも膜14 を覆うように設置される。カバー4を外した後、多孔膜 14を通して製剤10を押し出して、エアロゾルを作り出す ために容器2を潰してもよい。

もう一つの比較的簡単なパッケージ1の態様を、断面 図で図15に示した。容器2には、また製剤10が入ってい る。しかし、多孔膜14は容器2の上面になるようには設 置されていない。多孔膜14は固形カバー150の一部にな っている。容器2を押し漕すと、製剤10が隨壁61に向か って押し出されるが、この障壁は50psi以下の圧力にな る力がかかると破れる。それから製剤10は通路11を通っ て流れ、接合部152に当たって止められる。すると圧力 が通路11の中に蓄積されるので、製剤10が多孔膜14を通 って外に押し出される。本発明の好ましい態様による

30 と、直線状、円錐状、螺旋状、および/または連結した 構成部品がとるのにふさわしい形状に、2個以上の容器 2を連結させてまとめて、本発明のカセットまたは装置 に容易に装填できるようにする。こうすれば、製剤10を エアロゾル化して輸送するために、容器を利用する患者 は、容器を一つずつ、適正な回数、手軽に使用すること ができる。

図5は、図1で示したパッケージ1のいくらか複雑な 熊様の断面図である。薬剤10は容器2の中に入ってい る。ピストンから供給される力などによって、容器2に 後に説明する装置の部品があれば、特定の使用者の肺容 40 圧力をかけると、容器2は潰れて中の製剤10が通路11か ら押し出される。破裂可能な隔壁61が、好ましくは、容 器2中の薬剤の細菌汚染を防ぐために、通路11の中に設 置される。この態様において、カバー4は、膜14の汚染 と目詰まりを防止する。隔壁61は、50psi以下の圧力を 生じる力を加えると破れる。通路11は、共振空洞12とし た空洞につながっている。空洞12は、振動装置13の上に 設置される。振動装置13は、圧電性振動装置となろう。 約800~約4,000キロヘルツの範囲の振動を起こせるもの であればどのような機械を使用してもよい。装置は、好 図3と4は、図5に示したパッケージの上面と、図12 50 ましくは、異なったサイズの粒子を作出するよう振動数 を変化させることができる。さらに、この装置は、好ま しくは、ポリ (フッ化ビニリデン) フィルムのように安 価なものである。このフィルムは例えば、「ペンウォル ト社(合衆国、ペンシルバニア州、バレーフォージ) 1 から「キナール (Kynar) | として販売されている。空 洞12から製剤が、空洞12の上面を覆っている多孔膜14の 孔を通って(容器2を押し潰すと生じる圧力によって) 押し出される。

図6は、図5に示したパッケージのより簡易な態様の 断面図である。特に、図6のパッケージには、製剤10を 10 含み、通路11を提供する容器2が含まれる。この通路11 を通って製剤が、多孔膜14の下に設置した空洞12の中に 流れ込む。カバー4は、一枚以上のシール50と50 に隣 接する場所に置かれる。シールは接着剤を含み、また、 カパー4で多孔膜を覆い、その後、多孔膜や他のパッケ ージの構成部品を掴なうことなしにカパーを外せるよう にする、適切な封印技術を用いるのに適した材料を含 む。

図3と5に示してある通気口17と18から出てくる空気 流のように、付加的な通気を用いていない、図6、14ま 20 たは15に示したようなパッケージを用いることができ る。しかし、いかなるパッケージも、図7の空気拡散口 51と52を組み合わせて用いることができる。拡散口51と 52は、図2のカセット5または装置6の一部となるか、 それらと一体化する。拡散口51と52は、空気が拡散口を 通って押し出されるとき、多孔膜14から排出される粒子 の全体的な方向に排出されるように設置された開口部を 持つ。従って、空気は、粒子を同じ方向に移動させ、粒 子同士が衝突してその後集塊するのを防止するのに役立

図8は、図7の態様の上面図である。装置6は圧縮さ れた空気を、装置ないしカセット上の拡散口51と52の中 へ押し出す仕組みを持っているため、多孔膜14から出て くる粒子をほぼ同じ方向に排出することができる。拡散 口51と52から強制的に排出される圧縮空気は、圧縮空気 の容器 (図示してはいない) を含む適切な供給源から由 来する。しかし、圧縮空気は、使用者が機械的装置を操 作して作出するのが好ましい。例えば、シリンダーに入 った、ばね付きピストンやベローのばねを押さえつけて 枠をしておき、それが解放されるとピストンがシリンダ 40 ーに沿って動いて空気が拡散口51と52から押し出される ようにすることもできる。すべての態様において、多孔 膜14の孔の直径は約0.25~約6ミクロンの範囲内にあ り、孔密度は 1 × 10 ° ~ 1 × 10 ° 孔/cm ° の範囲内にある。 多孔膜14は、好ましくは、密度約0.25~3.0mg/cm2の範 囲内、より好ましくは約1.7mg/cm² の素材を含み、厚さ は約2~約20ミクロン、より好ましくは、8~12ミクロ ンである。または、多孔膜は、直径0.25~約6ミクロン の範囲内にある10~10,000個の孔が、約1mm^{*}~約1cm^{*}の 領域を覆っている多孔部分と説明するものとする。重要 50 ことができる。当業者は、調整の目的が、直径が0.5~1

なのは、膜が十分なサイズの孔を、十分な個数持ってい ることで、それによって、製剤が膜に向かって押し出さ れたときに、製剤がエアロゾル化して吸入に適した粒子 が生成することである。隣14は、好ましくは異方性エッ チングや薄層フィルムを通したエッチングによって成形 された孔をもつポリカーボネートやポリエステルなどの 素材をもつ疎水性の素材を含む。膜の素材は円筒型の孔。 や、非円筒型の孔、特に、砂時計型の孔や円錐型をした 孔をもつものとする。円錐型の孔が用いられる場合、円 鎌型の最も狭い地点で、直径0.2~6ミクロンの間口部 を持つように設計される。開口部が狭くなっている側を 容器2から離れた面にする。多孔膜の材質は、製剤をエ アロゾル化するのに十分な力がかかっても(壊れずに) 元の形を維持できるよう、構造的にしっかりしていなけ ればならない。製剤10が購14の孔を通って押し出される ときにかかる力は、一般に約20~約200psiである。既 に、図1に関して説明したように、保護用カバー層4が あったら、薬剤を放出する前に取り除く必要がある。 図5では、パッケージ1も、多孔膜14の両側に沿っ

24

て、または、それぞれ通路17と18を介して膜14とつなが る開口部15と16を持っている。開口部15と16のような、 一個以上の開口部は、これらの開口部を通して空気が押 し出されて、膜14の孔を通過させられる製剤10と一緒に パッケージ1から出てくるようにするために設けられて いる。開口部15と16から押し出される空気流は好ましく は、膜14の孔から押し出される製剤の速度とほぼ等しい 速さに維持するものとする。空気流は、製剤10の粒子間 士が衝突して、集塊になるのを防止するためのものであ る。このように、空気流の目的は膜14の孔から出てきた 30 粒子を互いに離しておくことにあり、そうすれば粒子は 小さいままの状態が保たれ、肺の中のより狭い通路にま で深く吸入され得る。しかし、開口部15と16を通る空気 の速さは、エアロゾルを拡散させるために変化させるこ とができ、幾らかの粒子は互いに衝突して、最も小さい 粒子に較べて2倍、3倍、4倍などの小粒子の塊の粒子 を形成するように速度を調節できるため、粒子の大きさ はより大きな変異を示す。治療が行われている疾患と必 要とされる効果に応じて必要となる大きさの粒子や拡散 すべきサイズの粒子を得るために、空気流を調節すべき ことを、当業者は認識しているであろう。

既に述べたように、膜14の孔は約0.25~6ミクロンの 範囲内の大きさを持つ。孔がこの大きさのとき、エアロ ゾルを作るために、孔を通りエアロゾルを生成する粒子 は直径でほぼ2倍の大きさになる。すなわち、粒子の直 径は0.5~12ミクロンの範囲内になる。開口部15と16を 通る空気流は、粒子をこのサイズの範囲にしておくよう にすればよい。空洞12の下に位置する振動装置13を使え ば、小さな粒子の生成が大いに促進される。振動装置13 は約800~約4000キロヘルツの範囲内の振動数を起こす

2ミクロンのエアロゾル粒子を提供することであるとい うことを念頭に置きつつ、孔の大きさや振動数、圧力、 その他製剤10の密度や粘度に基づいたパラメータの何ら かの調整をしうることを認めるであろう。

薬剤は好ましくは低粘度(水に対し±25%の粘度)の 液剤で、もっとも好ましくは、容易にエアロゾル化で き、現在、噴霧器用に用いられる呼吸器用薬物を含む製 剤である。薬物それ自体の粘度または担体と組み合わさ れたときの粘度を十分に低くして、製剤が膜14を通過し てエアロゾルを生成するようにしなければならない。例 10 えば、好ましくは、直径約0.5~12ミクロンの範囲内の 粒子サイズを持つエアロゾルを生成するには、20~200p siの圧力を用いる。

容器2は所望の大きさにできる。大抵の場合、製剤は 比較的大量の賦形素材、例えば、水や食塩水を含むため に、容器の大きさは、その中に入れて輸送する薬物の量 と直接には関係しない。従って、薬物の濃度を変えるこ とにより、一定の大きさの容器に、広い範囲の異なった 用量を入れることができるであろう。患者に輸送すべき 薬物量は、輸送される特定の薬物によって大きく異な る。本発明に従えば、広範に異なった薬剤を輸送するこ とが可能である。例えば、容器2に入れる薬剤は、全身 作用性の薬物でもよい。例えば、フェンタニルやサフェ ンタニルなどの麻酔薬、ジアゼパム、ミダゾラムのよう な抗不安薬、およびインシュリンやカルシトニンなどの ペプチド薬がある。さらに、ブトルファノールのような 作用準/拮抗薬の混合物も溜みを和らげるために利用で き、痛みや不安からの解放をもたらすために輸送され る。また、肺に直接輸送される薬剤には、呼吸器用薬物 が含まれ、DNAseなどのタンパク質が含まれる。好まし い呼吸器用薬には、アルブテロール、ジプロピオン酸ベ クロメタゾン、トリアムシノロンアセトニド、フルニソ リド、クロモリンナトリウム、およびイプラトロピウム ブロマイドがあり、さらにそれらの遊離酸、塩基、塩、 および様々な水和物が含まれるが、これらは、一般的に 約50 µ g~10,000 µ gの範囲内の量を患者に投与する。 この用量は、肺内輸送の方法を用いると、輸送効率はほ ぼ10%になり、これに装置の効率を考慮に入れるために 放出量の補正が必要になるものと仮定して計算されたも のである。装置から実際に放出される呼吸器用薬物の量 40 もできるであろう。輸送の時刻を記録することに加え と、患者に実際に輸送される呼吸器用薬物の量との差異 は、多数の要因があるために様々である。一般的には、 本装置は、およそ20%の効率をもつが、この効率は10% に落ちることもあれば90%に上がることもあり、これは 放出された呼吸器用薬の10%しか患者の肺に実際には到 達しないということであり、90%も輸送されるというこ とでもある。輸送効率は患者によっても少しずつ異なる ので、呼吸器用薬を放出するために装置をプログラムす るときは、このことを考慮しなければならない。一般的 に、従来型の計量吸入器の効率は約10%である。

図2を見ると、容器を直線状につなげた細長いパッケ ジが示されている。このようなパッケージ1は、容易 に組み込まれ、薬物分配装置6の中のカセット5中を移 動することができる。また、パッケージ1は、容器2そ れぞれの上または容器を連結している素材の上に示標を 含む。示標は電子装置で、電池などの電源に接続するも のとする。示標は、数字、文字、または視覚的に認知で きる、装置を使用する患者に情報を伝えることのできる いかなる種類の記号でもよい。または、示標が、薬物分 配装置6から読むことのできる。磁気的、光学的、また は電子的に記録された情報という形状をとるときは、示 標が電池などの動力源に接続されると、次に使用者に対 し、視覚的または聴覚的な情報を提供するものとする。 示標は、所望の目的に合わせてデザインすることができ るが、一般的には、患者に容器の中に入っている薬剤を 投与すべき日および/または時間に関した特定の情報を 提供する。このような示標は、カセット5に残っている 容器2の個数および使用した容器2の個数、および/ま たは特定の薬剤10および各容器2の中に入っている薬剤 20 10の量に関する情報を分配装置6に記録し、保管し、転 送する。

26

使用者が一日に一回投薬を受ける場合には、それぞれ の容器に曜日のラベルを付けるもの。しかし、患者が一 日に一回以上、例えば、一日に4回投薬を受ける場合に は、容器の1行に曜日のラベルを付け、4行のうちのそ の他の行に一日の異なる服用時刻、例えば、午前6時、 午後12時、午後6時、午前12時などというラベルを付け る。ラベルはどのような書式でもよく、また、月日や他 の記号や数字をどのように変化をつけてもよいし、どの 30 ような言語で表示してもよい。

薬物を服用する日時に関する特定の情報を表示するこ とに加えて、示標は、各容器から分配される薬物の量な ど、さらに詳しい情報を提供することもできよう。この ような情報は、容器が異なった薬剤量を含んでいる場合 に、特に有用であろう。さらに、磁気的、光学的および /または電子的示標は、薬物分配装置から入力されて記 録された、新しい情報を示すこともできるであろう。例 えば、磁気記録装置は薬物分配装置から、実際に薬物が 患者に投与された正確な時刻を示す情報を受け取ること て、本装置は、薬物の放出開始後に起こる吸気流速のよ うな要素に基づいて、輸送の期待効果をモニターするこ とも可能であろう。配列で記録された情報は、その後、 別の装置で読み取られ、施療者によって解釈されて、現 在の治療方法の有効性を判断するのに用いることもでき よう。例えば、もし、患者の反応が良くないようにみえ るときに、記録された情報から、その患者が間違った時 刻に薬を服用していたり、放出開始後吸気流速を変化し たために萎削輸送に失敗していることが分かれば、患者 50 に装置の使用法について一層の教育が必要であるが、そ (14)

のときの投薬方法は有用であると判断されうる。しか し、記録から見て、患者が適切な時に、適切な方法で薬 物を輸送しているのにも関わらず、正しい効果が得られ なければ、別の薬物や投薬方法を薦めるべきであろう。

パッケージ1上の容器2は、薬剤服用単位ともいう。 容器2はそれぞれ、それが壊れると、容器の中に入って いる液体内容物10が膜14の孔から押し出されるようにな っている壁を、少なくとも1枚は持っている。一つの態 様によると、容器2は、ベロー、ないしはアコーディオ ン様のくねりを持つ円筒型をしているため、容器2の底 10 部を上部に向かって直直に押し上げることができ、この ために、容器2に入っている液剤10が、膜14の多数の孔 から押し出される。

二重コンパートメントパッケージ

図5と6の中に示したパッケージは、殆どすべての薬 物に関して用いることができる。殆どすべての薬学的に 活性の基物は、膜14から暗出されるる所望の製剤を供給 するために、水、食塩水、エタノール、またはそれらの 混合液のような賦形剤に溶かすことができるからであ る。しかし、薬学的に活性の薬物の中には、水存在下で 20 加水分解するなどして劣化するために、乾燥状態を保持 しなければならないものもある。薬剤を本来の状態から 劣化させることのない状態に置いていく必要があるた め、このような薬剤は二重コンパートメント方式でパッ ケージする必要がある。

「重方式のパッケージは図10に示した。このパッケー ジは、カパー 4 や多孔膜14など、図 5 のパッケージに示 したものと同じ部品を含んでいる。しかし、薬剤入りの 容器は容器55で、ここには粉状または乾燥した薬剤56が 入っている。容器55はピストン59、または容器55を押し 30 潰すための他の装置の下に置かれる。別個の容器57に は、粉末56と一緒になって溶液ないし分散系を作製する ための液体58が入っている。パッケージを使用するため に、ピストン60または他の装置を用いて、容器57を押し 潰すと、容器55と57の間に置かれた破壊可能なシール61 から内容物58が出るようになっている。

液剤58は容器55に入った後、混合用部品62と63を用い て妨燥粉末56と混合される。混合部品は振動装置であっ たり、超音波装置であったり、または、液体と乾燥した 成分を混合することができる他の適当な機械であろう。 混合後、ピストン59が容器55を押し潰して、溶液ないし 縣濁液を室12の中へ押し出す。そしてカバー4を外せ ば、多孔膜14を通してさらに押し出される。溶液を乾燥 粉末と混合するには、流動通路および/または様々な型 の機械的装置、または本発明の多孔膜を通過できる懸濁 液ないし溶液を作成するのに適したいかなる混合装置も 用いられる。

二重コンパートメント方式の別の態様を図16に示し た。そこでは、第一コンパートメント160が、壊れ易い

161に接続している。コンパートメント160には液体164 が入っている。コンパートメント160に力が加えられる と、その中に入っている液剤164が壊れ易い部位163を押 してこの部分を破り開け、液剤がコンパートメント161 に流れ込むようにしてある。液剤164はコンパートメン ト161に入っている粉剤を懸濁、より好ましくは溶解す る。懸濁液ないし溶液はその後、カバー4を外すと、多 孔障14から押し出される。壁の壊れ易くなった部位163 は、元の圧力の約50%以上の圧力がコンパートメント16 0の中で増加するなどして、余計な圧力がかかると、大 抵は破壊される。

28

遠隔の薬剤容器付きの使い捨てテープ

前に述べたように、本発明の「使い捨て部品」または 「部品」には、互いに連結した多孔形が含まれる。平明 に説明するために、本発明に係る使い捨て部品は、特に テープの形状にあるものだけで説明することにする。し かし、本発明は、多孔膜が縦横につながって正方形ない し長方形になったもの、つながった多孔膜が円形のカー ドの上で螺旋形になったもの、その他、本発明に係る分 配装置から薬剤を分配するのに適した形状のものであれ ば、あらゆる形状のものを含む。テープ120全体図を図1 2に示す。テープ120は、薬剤容器がない点を除いて、図 1の使い捨てパッケージと同じ配置をしている。テープ 120は開口部121を持ち、各々、多孔膜14で覆われてい る。さらに、このテープの接続部123の面端には、穴122 が開けてあるため、一個以上のスプロケットを使うこと により、テープを装置の中を移動させる。テープが装置 に装填され、製剤を開口部121の多孔膜から押し出す前 に、カバー4が外される。

図13を見ると、テープ120が、装置125に填め込まれた カセット124に装填されているのが分かる。この操作 は、図2に示したように、装置6にパッケージ3を装填 するのと同じ方法で行われる。しかしながら、テープ12 0には、薬剤容器が付いていない。テープ120は、カバー 4が外された後、スプロケット126に巻き取られる。カ パー4はスプロケット127に巻き取られるようにしても よい。テープが薬剤放出位置まで動くと、開口部121 は、複数回の用量分を含む容器129に直接連結した放出 口128の上に位置に来る。容器129の中の製剤は、エアロ ゾル化するために、閉口部121の一つ一つに張られた膜1 4を通して押し出される。そして、エアロゾル化された ミストがマウスピース9から放出される。装置125の操 作に関する詳細に関しては、図17と18の説明に関連して 述べることにする。

粒子の集積

図5のパッケージの説明に関連して指摘したように、 製剤10が膜14から押し出されるのと一緒に、空気がパッ ケージ1から排気されるようになっている。これは、ま た、図6に示した構造様式を用いても効率的に行うこと 部位163をもつ障壁162を介して、第二コンパートメント 50 ができる。パッケージ1の上面図を図3に示す。図5と

6のパッケージを上面から見た図がそれぞれ図3と4に 示されている。容器2がパッケージの下に置いてある が、図3と4には示されていない。従って、パッケージ を上面から見たところはテープの上面と同じである。図 3と4は、空紀を受け入れる口が開いているが、これに よって、カセットや装置の内側に沿ってパッケージを動 かす仕組みになっている。これらの開口部19が、どちら の態様においても示されているが、このような開口部は なくてもよい。ただ、カセットや装置の内側に沿ってパ ッケージを動かす何らかの仕組みがあることが望まし い。そうすれば、容器2をそれぞれカセットおよび装置 内の発射部位まで動かし、容器2中の製剤が放出された ら、その位置から外すことができる。

容器2の中の薬剤10を多孔膜14から押し出すとき、同 時に空気も多孔膜14の両側に開けた、細長い開口部17と 18から押し出される。製剤が多孔膜14から押し出される ときに、製剤が膜14の各々の孔から流れ出る際に分散し て、直径が約0.5から12ミクロンの範囲内にある粒子を 形成するよう、振動装置13(図5に示してある)により 振動を加える。形成される粒子は非常に小さいため、そ れらは静止空気から発生する摩擦抵抗の影響を実質的に 受ける。空気を粒子の流れる方向に沿って動かさない と、粒子の速度が鈍り、互いに衝突し合って結合し、そ れにより大きな粒子になってしまう。肺内の通路は狭 く、大きい粒子は肺組織に深く侵入できないため、この **粒子衝突とそれに引き続き起こる粒子集積は望ましくな** い。粒子の衝突と集積を減少させるために、膜14の孔か ら押し出される粒子の速度とほぼ同じ速度で、開口部17 と18から空気を強制排気する。空気の速さと粒子の速さ が実質的に等しければ、粒子は周囲の空気から摩擦抵抗 30 を受けることも、速度が落ちることもなく、互いに衝突 することもない。少なくとも、空気流が存在しないとき と同じ程度に衝突を起こすことはない。

目的とする結果により、粒子の一部に衝突を起こさせ るために必要な空気流の速度と量は変化する。衝突が起 きると、その結果できるエアロゾルは、すべての粒子が 実質的に同じ大きさである「均一分散」エアロゾルでは ない。衝突は、あらかじめ決められた範囲にわたり粒子 の大きさが分布した、「混合分散」エアロゾルを作り出 す。例えば、最初に多孔膜から放散される粒子は、直径 40 がおよそ2ミクロンの大きさである。これらの粒子のい くつかを、2倍の容量の粒子を作らせるために空気の流 れを調節して衝突させることもできよう。そして、また これらの粒子同士を衝突させたり、2ミクロンのもとの 粒子と衝突させたりすれば、それによって、直径2ミク ロンの粒子や2倍の容量の粒子、3倍の粒子、4倍の粒 子、等々を含む混合分散エアロゾルを作り出すことがで きる。空気流を最大限に利用するためには、多孔膜14を 細長い長方形にして、膜14の両側の、膜の開口部のすぐ

ことが望ましい。細長い長方形が望ましいのは、膜14か ら放出された粒子が大量に、開口部17と18から出てくる 空気流と接触でき、その影響を受け易くなるからであ る。もし、膜14の開口部の形が、例えば円形だったとし たら、円形の中心付近から出てくる粒子は空気流に載る ことができないため、空気の抵抗を受けて遅くなり、互 いに衝突してしまう。

30

薬物輸送装置-使い捨てパッケージ付

本発明に係る薬剤輸送装置6の簡易な態様の計画図 10 を、図4と5に示した。この装置は使い捨て部品やテー プでなく、使い捨てパッケージで動く。装置6の構成部 分を詳しく説明する前に、従来の技術による装置との違 いを装置および操作について順に概説する。本発明の背 景で述べたように、従来型の計量吸入器と噴霧器には、 いくつかの欠点がある。そして、それらの欠点のため に、従来の装置では、患者に同じ量の薬剤を反復して輸 送することができなかった。これは、一には、それらの 装置の使用者に、薬剤を放出するバルブを開けるボタン を押して薬剤放出を操作させてきたことにもよる。この 方法だと、患者が呼吸循環の間違った地点で薬剤を放出 させるような操作をすることもあるため、望ましいとは いえない。本発明の薬物分配装置は、好ましくは、使用 者が直接薬剤放出を操作しなくて済むような、電子ない し機械部品を含む。より特定すると、本装置は、好まし くは、吸気流を測定して、測定結果を電気的信号に変え て送り出す装置と、好ましくは、気流を測定して、適正 な範囲内の信号値を受信した上で、多孔膜の孔から薬剤 を吹き出させるための機械的装置に作動信号を送るため 設けられた装置から、電気的信号を受け取って、処理 し、解析して保存するようプログラムされたマイクロブ ロセッサーを持っている。

図9に示された装置6は使い捨てパッケージ1を装填 しているが、このパッケージはカセットに入っていな い、パッケージ1は、多数の容器2を含んでいる。容器 2の各々には薬剤10が入っていて、通路11を挟んで共振 空洞12と液体が流れ込む形でつながっている。空洞12 は、多孔膜14で覆われている。装置6の振動装置13は、 共振空洞が薬剤輸送位置に来ると、共振空洞12の真下に なるように置かれている。

装置6は、手に持つことができ、携帯可能な装置であ る。そして、この装置は、(a) 少なくとも一個、好ま しくは多数の薬剤容器付きの使い捨てパッケージを支え る装置、(h) (パッケージトの)容器の内容物を、容 器トの多孔膜から押し出す機械的な仕組み、そして好ま しくは、(c) 患者の吸気流を分析するためのモニタ 一、および、(d) 吸気流ないし吸気容量が閾値達した 後、機械的装置を自動的に放出ないし発射するスイッチ を含む。使い捨てパッケージを支える装置というのは、 外に伸びた2本の棒の間に作られた単なる空間に過ぎな 近くに、同じ形、すなわち長方形の開口部17と18を置く 50 いが、これらの棒の端に、特に載せられた、一本以上の ホイール、スプロケット、またはローラーなどの付加的 部品も含むものとする。ローラーは、パッケージの表面 に一定の圧力がかかるよう、ばねを付けていてもよい。 また、本装置は、ローラーが回ると、パッケージを次の 容器から次の容器へと動かすための動力を、ローラーに 供給するような移送機能を持っていてもよい。ローラー を動かす力は、容器が一つずつずれるようにパッケージ が動く分だけ、ローラーが回転するようにプログラムさ れる。この装置を使用するためには、装置に「装填」、 すなわち、薬学的に活性のある、液体で流動性の製剤が 10 入った、薬剤容量単位を含むパッケージ(またはパッケ ージ入りのカセット)を接続しなければならない。全装 置は自給式で、軽量である(装填されていても1kgより 軽く、好ましくは0.5kgより軽い)ため、携帯可能であ

装置の気流路の端には、マウスピースが付いていて、 患者はマウスピースから吸入するが、マウスピースがあ るために、気流路と圧力面が線形関係にない気流路内で 吸気流を測定できる。吸気流によって気流変換器が信号 を発生する。この信号はマイクロプロセッサーに伝えら 20 れ、マイクロプロセッサーは、吸入路内の変換器からの 信号を、絶えず、リットル/分の気流率に変換すること ができる。マイクロプロセッサーは、さらに、この連続 的な気流率をまとめて、累積的な吸気容量で表すことも できる。吸気循環の適当な時点で、マイクロプロセッサ 一は作動装置と共振空洞の下にある振動装置に信号を送 ることができる。作動装置に信号が送られると、機動装 置がパッケージトの容器から薬剤を装置の吸入路の中に 押し出して、最終的には患者の肺の中に送り込まれる。 薬剤と担体は、放出された後、製剤をエアロゾル化する 30 ために振動している多孔膜を通過してから患者の肺を通

装置の発射開始点は、好ましくは、装置を通過する気 流率や患者の吸入開始後の経過時間などの単一の基準に よるべきでないということに留意することが重要であ る。発射開始点は、患者の吸入プロフィールの分析によ って決められるべきである。このことは、装置を制御し ているマイクロプロセッサーが、累積的な吸気流容量だ けでなく、瞬間的な流気率をも計算に入れることを意味 する。これら2つのことはまとめて、薬剤を放出する度 40 に同量の薬剤を患者に反復的に輸送するについて最も好 ましい、患者の吸気循環中の至適発射開始点を決定する に当たって、同時に考慮される。

好ましくは、装置には、患者の吸入プロフィールの特 徴を記録する装置が付いているが、これは、マイクロプ ロセッサーに読み出し/書き込み記憶装置と気流測定変 換器をつなげばできる。この装置を使えば、患者の吸入 プロフィールの分析に応じて、いつでも発射開始点を変 えることができ、また、薬剤服用効果を何回にもわたっ

32 吸気流の特徴を、使い捨てパッケージ上の記録装置に記 録することができる。

図9は、本発明に係る、小型で、自給式の、携帯可能 な呼吸作動式吸入装置6の断面図である。装置6が、円 筒形の側壁と把手21をもつケース20とともに示されてい る。ケース20にはパッケージ1が入っているため、ケー ス20は「装填」される。パッケージ1には多数の容器2 が入っている。

図9に示した修様は、本発明の簡易な図面であって、 好ましい熊様ではない。装置6は手動で作動させ、装填 するものとする。より限定していうと、ばね22は、使用 者によって圧縮されて、起動装置23の下に押し込まれ る。使用者が記動装置23を押すと、ばね22が解放され て、プレート24の形状をした機動装置が容器2に向かっ て押し上げられる。容器2は圧縮されると、内容物が通 路11と膜14を通ってエアロゾルになる。左側に示したも う一個の容器2は未使用のものである。上面カバーシー ト4が、剥脱装置25によって膵14の上から剥ぎとられて いる。図9の態様は、従来の計量用量吸入器と同じ効果 をもたらすことができよう。しかし、図9の装置には、 過フッ化炭化水素のような低沸点の圧縮ガスは必要では ない。後で説明するモニター装置や電子装置を用いれ ば、さらに多くの特徴や利点を本発明に付与することが できる。

本発明に係る方法(呼吸器疾患の治療法を含む)を実 施するためには、様々な装置が用いられることに留意す ることが重要である。但し、容器に入った薬剤を、好ま しくは、マイクロプロセッサー26で読み出し可能な、予 めプログラムされた基準に従ってエアロゾル化できなけ ればならない。マイクロプロセッサー26の詳細と、マイ クロプロセッサーおよび本発明との関連で用いられる型 の変圧器を含む、他の薬剤輸送装置の詳細は、「エアロ ゾル薬剤の吸入輸送」という表題で1991年3月5日に出 **願された合衆国特許出願07/664.758の中で説明され、公** 開されている。この公開された内容は参照として、すべ て本明細書に包含される。これは特に、そこで用いられ たマイクロプロセッサーとプログラム技術について説明 し、公開するために取り込んだ。このようなマイクロプ ロセッサーを薬剤輸送装置とともに使用することは、本 出願人が以前出願した1993年5月21日の合衆国出願08/0 65,660の中で開示されているが、この出願内容は、参照 として本明細書に包含される。予めプログラムされた情 報は、外部装置によって修正できる不揮発性のメモリの 中に組み込まれている。別の熊様においては、この予め プログラムされた情報は、装置から電気的に消去するこ とができず、異なったプログラム情報を持つメモリ単位 と入れ換えることができる「読み出し専用」メモリの中 に組み込まれている。さらに別の能様においては、予め プログラムされた情報をもっている読み出し専用メモリ て記録することができる。特に好ましい態様において、50を持つマイクロプロセッサー26を装置に接続している。

これら3つの態様のそれぞれにとって、マイクロプロセ ッサー26によって読み出すことができる記憶装置のプロ グラムを変えると、マイクロプロセッサー26が異なった 状態にプログラムされる結果となり、装置の動作を根本 的に変えてしまうことになる。これは異なった薬剤を別 種の治療に適合させるときに行われる。

マイクロプロセッサー26は電気接続線27を通って、電 気起動装置28に信号を送る。電気起動装置28は、エアロ ゾル化した薬剤を吸入路29の中へ輸送するために、容器 2の中の薬剤を強制的にエアロゾル化させる機動プレー ト24を発動する装置23を作動させる。装置28は、円筒コ イル、発動機またはその他、電気的エネルギーを機械的 エネルギーに変換するための装置である。さらに、マイ クロプロセッサー26は、外部装置によって読み出し可能 な、読み出し/書き込み用不揮発性メモリを用いて、全 ての投薬時刻と投薬量の記録を保存する。または、この 装置はパッケージ1のテープ3の電子または磁気ストリ ップに、情報を記録する。記録された情報は、後に施療 者によって、治療の有効性を判断するために読み取られ る。使い易くするために、吸入路29の回りにマウスピー ス30をはめることができる。電気機動装置28は、0~80 0リットル/分の流気率を測定できる流気センサー31と 雷気的に接続されている。吸気流率は呼気流率より小さ いことに留意されたい。例えば、吸気における最大値は 2001pmであるが、呼気においては8001pmである。流気セ ンサー31には、互いに約4分の1インチ離れたスクリー ン32、33、および34が付いている。チュープ35と36の口 は、スクリーン32、33、および34の間に開いていて、チ ュープ35と36は従来型の示差圧力変換器37に接続してい る。開口部38を通る流出気を測定するために設計され た、他の変換器も好ましい。または、流気センサー31 は、同じ構成装置で、流入と流出を測定できるように設 計されている。使用者が吸入路29から吸気すると、空気 は、スクリーン32、33、および34を通り、示差気圧変換 器37が気流を測定する。または、通気路に置く、通常の 測定装置など、気流に関して圧力差を測定できる装置を 用いてもよい。流気センサー31は電気起動装置28に(接 続線39からプロセッサー26を通って)接続される。そし て、流気が閾値に達したとき (プロセッサー26によって る機動装置23の解除を開始させ、プレート24は、患者に 一定量の呼吸器用薬を輸送するために、容器2から製剤 を放出させる。マイクロプロセッサー26はまた、接続線 40によって振動装置13と接続している。振動装置13は、 液剤10が共振空洞12に流入する前に起動している。

振動装置13は、膜14の孔から押し出された製剤が粒子 形成するのに効果的な振動を起こすように設計されてい る。振動の回数は、膜14の孔の大きさや製剤10の粘度、 容器2にかかる圧力などにより変化させることができ

ロヘルツの節囲にある。

図9の装置には、図2のカセット5を示していない が、一個の、小型で携帯可能な呼吸起動装置の中にある 全ての構成装置、例えば、マイクロプロセッサー26や流 気センサー31などの、呼吸により薬剤放出を電子的に起 動するために用いられる装置は示してある。図9の装置 には、支持装置と起動装置が含まれ、好ましくは、電気 的に作動する。すなわち、起動装置は、好ましくは、使 用者が直接解除するものではない。患者は、マウスピー ス30という形をとることもできる吸入路29から吸入す る。空気が開口部38を通って入って来る。示差圧力変換 器37を用いた計量結果を得るために、吸入を行う。そし て、吸気量が予めプログラムされた基準閾値に合致する と、マイクロプロセッサー26が、起動装置23を起動する 起動器解除用電気装置28に信号を送る。それにより、ば ね22とプレート24、またはそれらと同じ機能をもつ装置 が解除されて、通路11と空洞12 (振動器13が振動させ る) に製剤を送り込み、エアロゾル化した製剤を膜14か ら吸入路29に押し出す。図9のマイクロプロセッサー26 に関するさらなる詳細は、同時出願中の「エアロゾル薬 剤自動輸送システムと方法」という表題で、1993年1月 29日に申請された、連続番号08/002,507の合衆国特許出 願の中で説明されている。そして、この出願は、特にそ の中で用いられた流量測定法、マイクロプロセッサーお よびプログラム技術を説明し、公開するため委託により ここに編入した。

34

図9のマイクロプロセッサー26には、外付けの不揮発 件読み出し/書き込み用記憶副システムと、この記憶シ ステムをサポートする周辺装置、リセット回路、クロッ ク発振器、データ捕捉用サブシステムおよび視覚表示用 サプシステムが含まれる。独立した構成部分は在来部品 であるが、装置製造業者が用意した指示に従って、規格 通りの方法で配置され、接続された出入力ピンを持つ。 本発明に係る装置に接続して用いるマイクロプロセッサ 一は、作動する度に、患者に制御され、反復可能な用量 の呼吸器用薬を提供するように、特に設計され、プログ ラムされている。マイクロプロセッサーは、瞬時に計算 を行うのに十分な容量を持たなければならない。患者の 吸入プロフィールが変化したときには、そのことが考慮 判定される)、電気起動装置28が、プレート24を解放す 40 されるよう、プログラムを修正できる。この修正は、各 々の患者の何回かの吸入行為の結果に基づいて決定され る、好ましい薬剤輸送時点の流気量を測定するためのテ スト (モニター行為) として、患者に本装置を使って吸 入させて行うことができる。この操作は、吸入プロフィ ールをどんな理由で変更するとしても、簡単に繰り返し 行うことができる。患者の肺機能が減退したときには、 薬剤輸送に必要な閾値基準を自動的に引き下げる。この 「引き下げ」機能は、肺機能が損なわれて困っている患 者への薬剤輸送を確実にする。吸気流の中の薬剤輸送に る。しかし、一般的には、振動は、およそ800~4,000キ 50 至適な時点は、投薬の都度または毎日、毎週、また、装 (18)

35 置の中の多孔膜の配列ユニットを新しいものに交換する 度に判定される。

本発明に係るマイクロプロセッサー26は、関連する周 辺機器とともに、決められた期間に、決められた回数を 超えて、機器28の作動開始を防止するようプログラムす ることができる。この特徴によって、患者への過剰投薬 を防止できる。この過剰投薬回避特性は、特に、一人一 人の患者を念頭に置いて設計することも、特定の患者グ ループを念頭において設計することもできる。例えば、 患者が通常、一日におよそ100 u g の薬剤を服用してい るときは、一日に約200μg以上の当該呼吸器用薬が放 出されるのを防止するように、マイクロプロセッサーを プログラムすることができる。緊急事態が生じたときに は薬剤が輸送されるよう、このロックアウト機能のスイ ッチを切ることができるように装置を設計することがで きる。

また、このシステムは、呼吸器用薬などの特定の薬剤 が、一服用時に一定量だけ供給されるように設計するこ ともできる。例えば、15分間に呼吸器用薬を約10μgだ け投与して、この15分間にわたって、各吸入時に1μg 20 の薬剤を約10回、患者が吸入するように設計することが できる。この特徴を備えることで、呼吸器用薬を、一定 時間内に徐々に輸送するときに、より確実な輸送を行う ことができ、これによって、患者に過剰投薬することな く、呼吸器疾患の症状を解消するのに役立つ。

本発明に係るマイクロプロセッサーは、外部装置と接 続することができ、外部の情報を本発明のマイクロプロ セッサーに移植し、本マイクロプロセッサーが利用でき る、不揮発性の読み出し/書き込みメモリに保存するこ とができる。そして、本発明に係るマイクロプロセッサ 30 ーは、この外部装置から移植された情報に基づいて薬剤 輸送行為を変更することができる。本発明のすべての特 微は、携帯可能でプログラム可能な、電池電源の手持ち 可能な、患者用装置に備わっている。この装置は、以前 からある計量用量吸入器に較べて、扱い易い大きさを持 っている。

本発明に係るマイクロプロセッサーは、薬剤を輸送し ないで、モニターし、吸気流モニターからのデータを記 録するようにプログラムされている。これは、一定の回 ためである。なお、このモニター行為は、好ましくは、 投薬行為に先だって為される。モニターした後、吸気循 環内の、薬剤輸送に好ましい時点が計算される。この時 点は、測定された吸気流率と、計算された累積吸気流量 の関数として計算される。この情報は保存されて、投薬 中に吸入サイクルを繰り返すときに、電子起動装置が作 動するように利用される。

薬剤輸送装置-使い捨てテープ付き

図9に概要で示した装置6は、図17に示した装置と、

9に示されたパッケージ1の容器2が付いていないテー プ120を含む。テープ120には薬剤の容器がついていない ので、握りハンドル171の中に入っている多用量容器170 から薬剤を取り出す。容器170には、バルブ172が付いて いる。バルブ172を開くと、容器170の中の製剤10が、共 振空洞174に通じる通路173の中に流れ込む。空洞174か ら、加圧した製剤を、テープ120の中の多孔膜14を通っ て外に押し出すことができる。製剤は、カバー4が外さ れた後に、外に押し出される。バルブ172を開くため 10 に、モーターや円筒コイル、他の同様の装置のような電 気起動装置を、中央プロセッシングユニット26から送ら れてきた信号という手段で起動しなければならない。

36

さらに、本発明の別の態様が図18の中に示されてい る。図18に従えば、容器が2個ある以外は、構成部品は すべて図17の装置と同じで、同じ方法で動く。第一容器 10には粉末状の薬剤が入っており、第二容器180には、 水や食塩水、エタノールなどの液体溶剤が入っている。 装置28を起動すると、バルブ181と182が開く。容器の内 容物は加圧されてた状態にあるために、粉末も液剤も容 器から押し出されて、通路11と固定された空洞12の中に 入る。その後、粉末と液剤は互いに混ざり合って膜14か ら押し出される。 エアロゾルの作製

本発明のいくつかの局面を利用するためには、エアロ ゾルが作られなければならない。製剤が最初に多孔膜の 孔を通過するとき、製剤が流出するが、これは不安定 で、表面張力などの要因のせいで、ばらばらになって自 ら水滴になる。水滴の大きさは、孔の大きさや温度、孔 から押し出される製剤の粘度と表面帯力などの要素によ って影響を受ける。製剤によっては、粒子の大きさが広 い範囲でばらつき、多くの粒子が大きくなり過ぎて、容 易に吸入できなくなったりするかもしれない。こんなこ とが起きると、希望通りの効果をもたらす肺内輸送をす るために、必ずしも薬剤が、効果的に肺の中に入れるわ けではなくなる。この問題は、流出した液剤を粒子化し て、患者が気管支に吸入するのに十分小さい直径をもつ 粒子にすることによって解決することができる。粒子の 大きさは、エアロゾル化する製剤各々の種類などの要素 によってさまざまであろうが、一般的には、好ましい粒 数モニターした患者の吸入プロフィールの特徴をつかむ 40 子サイズは、約0.5~12ミクロンの範囲内にある。製剤 をエアロゾル化して、十分小さなサイズの粒子を得るた めに、いろいろな多孔膜と振動装置が利用できるので、 本発明はこのようなエアロゾル化システムを広く含むこ とを意図している。

に、容器の中の薬剤が、ポリカーボネートまたはポリエ ステル膜の穴(孔)から押し出される。特定の振動数で 振動させることによって、非常に小さな粒子を形成さ せ、微細ミストエアロゾルを作製することができる。粒 本質的には同じように動く。しかし、図17の装置は、図 50 子のサイズは、処方液剤が押し出される多孔性構造物の

液剤、容器、またはまた孔を同時に振動させている間

穴の大きさ、容器から押し出される液体の速さ、および 振動数によって決まる。より限定的には、エアロゾル粒 子のサイズは、製剤が押し出される穴ないし孔の直径、 振動数、粘度、液体の表面張力、および膜から飛び出す ときにかかる圧力の関数である。重要なのは、粒子サイ ズの直径は、およそ±20%の誤差を見込むと、孔サイズ の直径のおよそ2倍になる。例えば、もし、用いられる 膜が、直径2ミクロンの孔を持っていたら、エアロゾル 化した粒子は直径約3.6~4.4ミクロンの大きさになるで あろう。粒子サイズと孔径の間にある、この関係は、孔、10 を変えることが出きる。 の直径のサイズが約0.5~50ミクロンまで成り立ってい ると思われる。従って、粒子には、約1ミクロンから約 100ミクロンの直径サイズがある、但し、好ましくは約 0.5~12ミクロンの直径の粒子を含むエアロゾルを形成 するのに適した直径の孔サイズをもつ膜を使用すること ができる。本発明に関連して、異なった型の膜の材質を 用いることができる。一般的には、膜は約0.25~3.0mg/ cm²の密度をもち、好ましくは、約1.7mg/cm²で、厚さは 約2~50 µ mの範囲内、より好ましくは、約14~16 µ m である。膜は、テープまたは容器の開口部全体を覆って 20 いて、開口部は一般的に細長い長方形をしている。しか し、開口部を大きさと形は様々で、一般的には、1.0mm2 から1.0cm2の範囲の面積をもち、好ましくは、約0.05~ 0.2cm²の面積である。

本発明に係る様々な構成部品は、一般的には、作製さ れたエアロゾルの中の粒子がすべて実質的に同じ粒子サ イズをもつ「単一拡散」エアロゾルを作るために用いら れる。製剤の表面張力、孔穴のサイズ、または流気速度 などのパラメータを調整すれば、単一拡散粒子のサイズ ため、例えば、約±10%以下の誤差範囲で、好ましく は、±5%以下の誤差範囲で、互いに等しい直径サイズ の粒子ができるであろう。

図11に粒子サイズと粒子数に関するグラフを示す。最 初のピーク70は、殆どすべての粒子が約1ミクロンの直 径であることを示し、ピーク72は、殆どすべての粒子が 約3ミクロンの直径であることを示している。曲線73 は、0.25~4.5ミクロンの粒子が一様に分布しているこ とを示している。噴霧装置は、曲線73のような粒子拡散 73が示す通りの粒子サイズ分布を作り出すために、振動 装置の振動数を変えることができる。これをするには、 製剤が膜14を涌過するときに、一回呼吸する間の振動数 を変えればよい。または、すべての粒子が、曲線70と72 で示されるような非常に狭い分布をもつ粒子を作り出す ように、振動数をセットしておくこともできる。治療す る疾患の種類によって、振動数を調節すれば、所望の結 果をえることができる。

多拡散エアロゾル

て流出する。孔を出てくる製剤の流出とともに空気が拡 散口から出てくる。粒子の全部ではなく、一部を衝突さ せ、衝突した粒子に集塊を作らせて異なった大きさの粒 子を作り出すために、空気の流速と用量はどのようにで も調節することができる。

別の方法は振動数を変えることである。この振動数 を、製剤が拡散されている間に徐々に変化させたり、周 期的に高くしたり低くしたりして、流れが孔を出て、異 なった大きさの粒子を作り出すために切りとられる地点

最後の方法としては、一定の範囲で、孔の大きさが異 なる脚を用いて、粒子のサイズを変えることができる。 これらすべての技術、またはどれを組み合わせて用いて も、エアロゾルの拡散粒子を所望の大きさにすることが できる。これらの特徴を別々に用いたり、一緒に用いた りするのに加えて、製剤の粘度や表面張力などのパラメ 一夕を変えることもできる。

妨婦した使い捨て多孔障

パッケージまたはテープ中の、本発明に係る多孔膜 は、一度しか使用しない。従って、ノズルを何度も使う という仕様に較べて、孔の詰まりをなくすかまたはかな り減らすことができる。膜は、使用前には乾いているの が好ましい。さらに、ここで述べる型のシステムを作り 出している多孔障またはエアロゾルは、狭い粒子サイズ 分布の中で比較的小さなサイズの粒子を供給する。従っ て、作製される小さい方の粒子は、大きい方の粒子に較 べて、サイズに大きな変異はない。もっと明確にいう と、作製された粒子の3分の2以上が、好ましくは、粒 子サイズの平均値の20%以内の誤差範囲にある大きさの は、非常に狭いサイズの範囲内に調整することができる 30 粒子を含んでいる。好ましい粒子サイズの平均値は、約 5 ミクロンであるから、このシステムでは、3分の2以 上の粒子が、約4ミクロンから約6ミクロンのサイズの 粒子であるエアロゾルが作製される。本システムは、約 50μ 1 から300μ 1 の、より好ましくは、一個の容器か ら200 μ l の液体をエアロゾル化することができる。容 器の内容物は、概して、比較的短時間で、例えば、一秒 以内にエアロゾル化できるため、一回の呼吸で患者に吸 入される。

本発明のパッケージに用いられる多孔膜は、口ないし カーブをつくることができるであろう。本発明は、曲線 40 孔の大きさがすべて同じで、互いに等距離に配置される ように作製することができる。ただし、口の大きさを様 々に変えて、膜の上にランダムに配置することもでき る。口の大きさが様々だと、形成される粒子の大きさも 様々なものになる。一般的には、均一な粒子サイズを作 製するためには、口径を均一に保つことが好ましい。ま た、吸入服用するのに好ましい粒子サイズである、0.5 ~12ミクロンの粒子を作製するためには、口径が約0.25 ~6 ミクロンの間にあることが特に好ましい。もし、口 の孔径が0.5~3ミクロンの間にあるときは、細気管支 既に述べたように、製剤は多孔膜の孔から押し出され 50 や肺胞の治療に特に役立つ、1~6ミクロンの間の粒子 (20)

サイズをもつエアロソルを作製する。直径が約3~5ミ クロンの孔径は、特に気管支を治療するのに役立つ、約 6~10ミクロンの直径の粒子サイズのものが作製でき マ

一般的に、孔は小さい方を用いるが、本祭明においては、孔のサイズが0.5~約50ミクロンの間にある多孔膜が含まれる。さらに、孔は、好ましくは、約1×10~~1×10~1×0~20年の一郎は、1mmから1cmの部分に同節から10.000個の孔を含むものとかる。25 10 に、孔径は、少なくとも75%の限上の孔が規定の範囲内の大きになっていることを示す。また、好ましくは、85%以上の孔が規定の範囲に適合することが望ましい。輸送されるエアロゾルの粒子の大きをとかしてきるとかいるとを表ことが望ましい。輸送されるエアロゾルの粒子の大きとならには、孔の大きをとかしてまるとかいまない。

薬剤投与装置の孔□を作るのに、様々な異なったタイ プの材質を用いることができる。孔が開けられる膜の材 質は、容思中の液剤が、その材質に対して力を加えても、20 破裂せず、圧力がかかっても、実質的に一定の孔の大き さをもち続けるような、十分に堅固な構造をもっている ことが重要である。多孔性ガラス、金属性フレット、圧 縮した多孔性プラスチック、また、ポリカーボネート膜 を含むある種の膜と同様に、多孔性のセラミック酸化物 も利用できることが分かった。ポリカーボネート膜に は、コースター社が生産する「ヌクレオポア」ポリカー ボネートや、孔径範囲0.015~12ミクロンでフィルター として使用するために、ミリポア社が商業的に生産して いる「イソポア」と呼ばれる好ましい膜が含まれる。こ 30 のようなフィルター材質は、多孔膜を容器自体に取り付 けるときには用いられない。そのような場合には、容器 の一部の1mm から1cm の部分をレーザー穿孔法などの技 術を用いて多孔にする。所定の部分(1mm²から1cm²)に 10から10,000個の穴を開けるためにレーザーを使用し て、多孔膜を作り、これを通って製剤がエアロゾル化さ れる.

膜材質の原さはどんな原さでもよいが、材質を特に薄くすることが望ましく、例えば、1ミリメートル以下で、より好ましくは、20ミクロン以下、特に好ましい構 40 成部品は、約10から15ミクロンの範囲内の原さをもつことが望ましい。この材質の厚さが増すと、腰材を通して液体を押し出すのに必要となるエネルギー肌が増大する。本発明の装置は、手に持てる大きさの装置であって、エネルギー供給も制限されるので、エアロゾルを作製するために少量のエネルギーしか必要としない材質を作ることが重要である。

多孔膜の孔から製剤を押し出すのに必要となるエネル ギー量を減らすために、異なった形状の孔を作ることも できる。孔の形は一般的に円筒型であるが、非円筒型 (例えば、砂味計型) にしたり、好ましくは、円錐型に することができる。円錐型の孔は、円錐の底面を共振空 海側、そして先端が腰の外に面したを向いていて、空洞 内の薬剤の粒子が外へ拡散する。円錐型の孔の細い方の 先端は、直径が0.25から6ミクロンである。円錐型の孔 の表面は、テフロン型の材質のような減摩擦材質でコー ティングするものとする。

40

振動装置

必要な粒子サイズをもつエアロゾルを作製するため に、多孔膜を超音波的に振動するものとする。超音波援 動器を薬剤輸送装置に接続すれば、このようた抵動を起 こすことができる。振動器は、薬剤輸送装置の部品とは 違う所に設置してもよいが、好ましくは、ピストンに直 結させるか、共繁空洞の下に発置するのが望ましい。

超音波振動は、好ましくは、膜平面に対して直角に加 わることが望ましく、これは、圧電性のセラミック結晶 を用いたり、他の適当な振動装置を用いて起こすことが できる。圧雷性結晶を、減衰器ホーンまたは音波伝導装 置によって、ピストンか多孔膜に接続すると、これらの 装置は、圧雷性結晶の振動数と正確に一致したときに、 圧雷性結晶の超音波振動を共振空洞と多孔性のポリカー ボネート膜に伝える。そして、もし膜の大きさが正確で あったら、超音波エネルギーがポリカーボネート際に集 束でき、液剤をエアロゾル化するために、エネルギーを 最大限に利用できるようになる。減衰器ホーンの大きさ と形は、特に重要ではない。装置が小型であるから、比 較的小さいサイズを維持するのが好ましい。構成部品 は、多孔膜として用いられた材質の特性や、用いられる 製剤の特性に基づき、また、膜を涌渦する超音波の速度 をも考慮して、使用されている振動数で調和した関係が できるように選ばれなければならない。

高周波数の信号発生器が、圧雷性結晶を動かす。この 発生器は、約800~4,000キロヘルツ (Khz) の周波数を もつ信号を発生させることができる。必要とされる出力 は、一定の時間単位内に噴霧される液体の量によるし、 また、薬剤投与単位を作製するために用いられるポリカ ーボネート膜の部分や多孔性の程度、またはまた接続効 率にもよる。液剤がポリカーボネート膜の孔から押し出 されている間、振動が加えられる。液剤を押し出すのに 必要となる圧力は、液剤や、孔の大きさ、孔の形によっ て様々であるが、一般的には約1~200psiの範囲内、好 ましくは、50~125psiの範囲内にあり、ピストンやロー ラー、ベロー、圧縮ガスの噴出、または、他の適当な装 置を用いることによって、発生させることができる。用 いられる振動周波数と加えられる圧力は、押し出される 液剤の粘度、および開口ないし孔の直径と長さによって も様々である。一般的には、本発明は、液剤の粘度が50 センチポアズより大きくなると、効果的なエアロゾルを 作れない。

が立なエアロゾル化した粒子が空気中に押し出される

41

とき、粒子は実体的な摩擦抵抗に出会う。これによっ て、粒子の速度は即座に遅くなり、粒子どうしが衝突し て結合してしまうが、これは、エアロゾル内の粒子サイ ズの好ましい分布を維持するという見地から、望ましく ない。粒子衝突の問題を回避するために、カセットやテ ープ、パッケージなどの多孔膜のすぐ近くに一つまたは 複数の開口部を設けることが好ましい。エアロゾルが多 孔膜から押し出されるときに、空気や他の気体がこれら の開口部から押し出される。従って、患者に向かう方向 で、かつ作製された粒子を運ぶノズルロとは離れた方向 10 に気流を発生し、相互衝突の防止に役立つ。開口部から 押し出される空気の量は、作られているエアロゾルの量 によって変わる。しかし、気体の量は、一般的に容器内 の処方液剤の容量の500~200倍である。さらに、気体の 流速は、大抵、ノズルから押し出されるエアロゾルにな った粒子の流速にほぼ等しい。容器の開口部の形と、こ の開口部を覆う膜の形は、気流と粒子流の位置と角度を 決めときと同様、粒子の衝突を防止するのに役立つよう 設計すべきである。2つの気流の経路が実質的に平行で あれば、開口部の中心と開口部の外縁の間の距離が最小 20 になるように、かつ膜とも釣合がとれるように開口部の 形を決める。従って、開口部の中心と開口部の外縁の間 の距離が最大になる円形の開口部は望ましくない。一 方、細長く、幅の狭い長方形は望ましい。このような形 を用いれば、容器から出て来るすべての粒子に対して、 気流をうまく利用することができる。円い開口部が用い られると、円の中心に向かっている粒子は、間口部から 押し出される空気によって運ばれず、互いに衝突してし まう。細長い長方形を丸い形にすることはできる。それ によって環状の開口部ができ、 投与の方法

本発明の方法および装置は、疾患、特に喘息のような 呼吸器系疾患の治療に必要な、制御された反復可能な投 薬処置を行える数多くの特徴を提供する。

本発明の方法は、一つのカセット内に装填されたパッ ケージ中で互いに連結している各コンテナからの、液体 で流動性がある薬物の放出を含む。このことは、液体の 流動性がある薬物は無菌状態下でパッケージされ、その ため製剤が開封され、空気にさらされ、再び閉じて後に 用いられる場合、通常は液剤中に必要とされる抗恵菌 剤、静菌剤、そして保存料のような添加物を必要とせ ず、そして好ましくは含まないのが望ましい。本発明 は、低端点フルオロカーボンのような低沸点高圧ガスの 使用を必要としない。従来の計量投薬吸入装置における このような低沸点高圧ガスの使用は、抗真菌および静菌 化合物のような保存料の必要性が除去されるため好まし い。しかしながら、低沸点フルオロカーボンの使用に は、潜在的な環境に対する危険性が存在する。従って、 本発明は、潜在的な環境に対する利益を提供し、そして 政府の規則により低沸点フルオロカーボンを拡散する装 50

置の使用が制限された場合に特に有用である。

環境的利益に加えて、本を明は、エアロソルセ散が患者に輸送される際の速度が比較的低いということによる利益を提供する。従来の計量投棄吸入装置は、比較的高速度でエアロソルを外に拡散するため、大量のエアロゾル粒子が患者の口外は近れが患者の喉の後則に接触してしまうことになる。これは、エアロゾルが比較的低速度で輸送され、そして患者がゆっくり吸入できる本発明のシステムと比較すると、患者の肺に実際に投与される薬物量は減少する。

本方法は好ましくは、患者が物理的な圧力を加えるこ とにより、ボタンを押すのでもなく、バルブを放出させ るのでもないという点で、患者が直接作動させるのでは ない薬物輸送装置を使用する。それに反して、本発明の 装置は、容器から薬物を押し出す作動機構が、気流速度 モニター装置のようなモニター装置から受け取るデータ に基づいた信号を送るようプログラム化されたマイクロ プロセッサーからの信号を受け取ったときに自動的に発 動されることを提供する。装置を使用する患者がマウス ピースから空気を引き込むと、目的の薬物の一投与量の 放出のための吸入サイクル中の最適の点を決定するモニ ター行為において、患者の吸気速度および計算された吸 気量が1回または複数回、同時に測定される。吸気流速 は好ましくは、患者の吸気流速の特徴を明らかにするた めに、特定の患者について1回または複数回のモニター 行為により測定され、記録される。記録された情報は好 ましくは、患者の吸気循環中の薬物の放出に好適な点、 および再生産可能な輸送行為がもっとも起こりやすい点 に基づいて計算した好適な点を導き出すために、マイク 30 ロプロセッサーにより分析される。

流速モニター装置は連続的に情報をマイクロプロセッ サーに送り、そしてマイクロプロセッサーが呼吸サイク ル中の最適な点に達したと決定したときに、マイクロプ ロセッサーは、薬物を容器から押し出しエアロゾル化す る機械的手段を発動させる(そして振動装置を活性化さ せる)成分を作動させる。従って、薬物は必ず、薬物輪 送および薬物の末梢沈着の再生産性を最大にするよう特 異的に選択された特定の患者の吸気流速の特徴におい て、予定された部位に輸送される。本発明の装置は、薬 物輸送の効率を改善するのに用いることができ、そして 実際改善するということが示されている。しかしこれは もっとも重要な特徴ではない。より重要な特徴は、各々 の患者の肺への制御された、そして反復可能な量の薬物 の輸送、すなわち厳しく制御された投与量の肺内薬物輸 送を確実にするための、呼吸サイクル中の特異的な点に おける厳しく制御された薬物量の(そして狭い範囲の粒 子サイズを持った)放出の再生産性である。さらに、こ れはフルオロカーボンおよび/または静菌化合物を使用 せずに達成される。

薬物放出機構の自動的な制御は、呼吸器系薬物の放出

(22)

に最適な液凍および時間を計算するための頻繁なモニタ 一行為と組み合わされ、患者の肺へ薬物を輸送する反復 可能な手段を提供する。薬物放出機構は自動的に作動し 手動性ではないため、吸気循環中の同一の点において予 測的にそして繰り返し作動されうる。好ましくは投薬行 為よりモニター行為が先行するため、放出の吸気循環中 の点は患者の特異的な状態に基づいて再調整される。例 えば、喘息患者は薬物の投与でおそらく変化する、ある 程度の肺機能不全を有している。これらの変化は、各投 薬行為において現在患者に必要とされている呼吸器系薬 10 物の投与量を供給するための計算方法で、呼吸器系薬物 の放出の点を再調整するマイクロプロセッサーによるモ ニター行為で考慮される。

本発明の吸入装置を使用して薬物を投与する場合、投 薬行為全体では10μgから1,000mgのいずれの量の薬剤 を含みうるが、より好ましくはおよそ50μgから10,000 μgの薬剤を含む。この量の薬物は、液状であるか、ま たは容易にエアロゾル化できる液体の流動性のある製剤 を提供するような、薬学的に許容される液体の賦形物質 内に溶解または拡散される。容器は、約10μ 1 から300 u1、より好ましくは約200 μ1の量で、薬物を中に有 する製剤を含む。輸送される畳の大きな変化は、異なる 薬物の効果および、様々な装置での異なる輸送効果によ る。投薬行為全体では、患者が各吸入により装置から薬 物が供給されるような、いくつかの吸入を含みうる。例 えば、単一の容器の内容物を放出するように、または連 結した容器のパッケージ上の一つの容器から次の容器へ と移動させるように、装置はプログラム化されている。 いくつかの容器からの少量の輸送には利点がある。各容 器からおよび各吸入で輸送されるのは少量のみであるた 30 め、ある特定の吸入で薬物の輸送が完全に失敗したとし ても、大きな意義は生じず、投薬行為の再生産性を深刻 に阻害することはない。さらに、各吸入では比較的少量 が輸送されるため、患者は数マイクログラムの薬物(ま たは、いくつかの薬物については数ミリグラム)を余分 に投与されたとしても、過剰投与のおそれはなく安全で ある。

薬物の効果および輸送効率だけでなく、薬物感受性も 老庸に入れなければならない。本発明では、感受性が変 化し、および/または使用者の遵守および/または肺機 40 能が変化したとしても、いつでも投薬を変化させること が可能となる。

上記のことを基本として、装置から実際に放出される 薬物(そして特定の呼吸器系薬物において)の用量また は量は、患者の吸入の吸気流速を測定するもっとも直前 のモニター行為に基づいて変更されうるということが理 解されよう。

用量の変化は、各コンテナから放出され、患者に輸送 される呼吸器系薬物の既知の量に反応する、一つまたは

より計算される。測定された肺機能パラメーターの変化 における反応が前回の測定より大きい場合は、用量(放 出される容器の数)を減少させるか、または最小限の投 薬間隔を増加させる。測定された肺機能パラメーターの 変化における反応が前回の測定より小さい場合は、投与 **量を増加させるか、または最小限の投薬間隔を減少させ** る。増加および減少は、段階的に行い、好ましくは一回 の投薬行為およびモニター行為ではなく、(10回以上の 投薬行為後の10回以上の貼機能パラメーター測定の)平 均値に基づく。本発明の好ましい薬物輸送装置は、投薬 行為および肺機能パラメーターを全体にわたって記録 し、平均値を計算し、呼吸器系薬物の投与における好ま しい変化を導き出す。

本発明の重要な特徴および利点の一つは、マイクロプ ロセッサーが投薬時間に関して二つの異なる基準を考慮 に入れるようプログラム化されうるということである。 特に、マイクロプロセッサーは投与間に最小限の時間の 間隔を含むように、すなわちある輸送の後はある一定の 時間が経過しないと、次の用量が輸送されないようにプ ログラム化されうる。二つ目として、装置のタイミング は、ある一定の時間内に設定された陽大量を越えて薬物 が輸送されることがないようにプログラム化されうる。 例えば、装置は、1時間以内に特定の薬物を200 μ g (または100μg薬物を含む二つの容器)を越えて拡散 することがないようにプログラム化されうる。より重要 なこととして、装置は二つの基準を考慮するようにプロ グラム化されうる。このように、装置は、投薬間の最小 関の時間間隔を含むように、そしてある一定の時間内に 放出される薬物の最大量を含むようにプログラム化され うる。例えば、マイクロプロセッサーは、1時間にある 薬物を最大で200μg放出し、そして最小限5分の間隔 を置いた各放出で、25μgの量が放出されるようにプロ グラム化されらる。

投薬プログラムは、いくらかの柔軟件を持って設計さ れうる。例えば、患者が通常呼吸器系薬物を1日につき 250μg必要とする場合、吸入装置のマイクロプロセッ サーは、ある1日に250 u g が投与されると警告を与 え、そしてその後も過剰投与の可能性のある使用者に警 告を与え続けるようにプログラム化することができる。 閉鎖ではなく警告を与えることにより、肺機能の低下の ため、および/または輸送しようとしている間の咳やく しゃみ等による呼吸器系薬物の輸送の失敗のために必要 となった場合に、装置は患者が余分に呼吸器系薬物を投 与することを許可する。

放出された呼吸器系薬物の量をモニターし、患者に輸 送された呼吸器系薬物のおよその量を、様々な肺機能パ ラメーターのモニターに基づいて計算できる装置のた め、 過剰投与を防止する能力は 本装置に特徴的である。 本装置の過剰投与を防止する能力は、ボタンを手動によ 複数の肺機能パラメーターの効果をモニターすることに 50 り、それ以上作動させられなくするモニターシステムだ

けではない。前述のように、本発明と連結して用いられ る装置は、手動性ではなく、(吸気流速をモニターする 装置のようなモニター装置からデータを受け取る) マイ クロプロセッサーから受け取る電気信号に反応して発動 し、吸気循環中の最適な点に達すると装置を作動させ る。本発明を用いる場合、装置は患者の吸入に反応して 発動されるため、装置の各作動が患者に薬物を投与す る。より特異的には、装置の好ましい態様は、呼吸器系 薬物を空気中または容器中に噴霧するボタンを単に手動 させることにより、呼吸器系薬物の放出を起こさせるの 10 ではない。本発明の拡散装置の様々な異なる態様が企図 されている。一つの態様として、装置の栓の開閉を手動 で行う必要がある。このことは、例えばピストンが薬物 を含む容器の下に位置するようにするために、スプリン グを収縮させることなどにより、エネルギーが貯蓄され るということを意味する。類似の方法として、スプリン グに連結したピストンは、それが放出されたときに、空 気を空気拡散通気口から押し出すように収縮させうる。 薬物調剤および空気流両方を強制的に貯蔵するシステム の自動的な栓の開閉は、別々であっても一単位であって もよい。さらに、一方は手動性で、もう一方は自動的で あってもよい。装置の一つの態様として、栓の開閉は手 動であるが、発動は患者の吸気流速のモニターに基づい て自動的にそして雷気的に起こる。

本発明のマイクロプロセッサーは、好ましくはタイミ ング装置を含む。タイミング装置は、聴覚的な警告信号 と同様に、視覚的な表示信号と雷気的に連結させうる。 タイミング装置を用いて、患者が呼吸器系薬物を投与さ れることが、通常期待されるとき、マイクロプロセッサ ーは視覚的または聴覚的信号が送られるようにプログラ 30 ム化されうる。(好ましくは聴覚的信号により)投与の 時間を示すことに加えて、装置は視覚的表示を提供する ことにより、投与されるべき呼吸器系薬物の量を示しう る。例えば、聴覚的警告は呼吸器系薬物が投与されるべ き患者に対して鳴って警告しうる。同時に、視覚的表示 は投与される薬物の量(容器の数)として「一回の投与 量単位」を示しうる。この点においてモニター行為は行 われうる。モニター行為の完了後、投与は結行し、視覚 的表示は投与されるべき呼吸器系薬物の残りの量を引き 続いて示す。あらかじめ決められた量(容器の数として 40 示す) が投与された後、視覚的表示は投業行為が終了し たことを示す。患者が決められた量の薬物を投与するこ とによる投薬行為を完了しないと、もう一度聴覚的信号 が開始し、続いて患者に投与を続けるように指示する視 覚的信号が表示されることにより患者はそれに気づく。

薬物の投与に関するさらなる情報は、「Harrison's-Principles of Internal Medicine (最新版) 」および Tthe Drug Evaluation Manual, 1993 (AMA-Division o f Drugs and Toxicology) 」に見受けられる。いずれ

pany)、ニューヨーク」より出版されており、薬物、特 に呼吸器系薬物およびその他の有用な薬物や製剤の投与 に関する従来の情報を開示するために、参照として本明 細書に含まれる。

46

補足的な治療の方法

本発明は、多くのタイプの薬物を輸送するために使用 されうる。特異的には、使い捨てパッケージ、テープ、 カセット、および薬物輸送装置は、全身効果を有する薬 物 (例えば麻酔薬、DNAseや抗菌剤のような蛋白質)、 および主に肺に対して局所効果を有する薬物(例えば気 管支拡張薬)の輸送に用いられうる。本発明は肺への直 接の薬物輸送を行うため、本発明を呼吸器疾患を治療す るため、薬物輸送に用いることに関してはいくつかの利 点がある。この理由により、本発明の操作のほとんど は、呼吸器系薬物の輸送に関して記述してある。しかし ながら、本発明は呼吸器系薬物に限定されるものではな く、本明細書に記述した実施例は全身効果を有する薬物 の輸送に関しても適用されよう。以下に記述する補足的 な治療の方法についても、特に呼吸器系薬物により治療 される呼吸器系疾患に関して記述されているが、同様の ことが当てはまる。

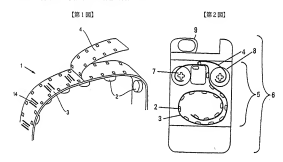
呼吸器系疾患のようなある疾患を患う患者は、上記の ようにすなわち肺内輸送により、呼吸器系薬物単独で治 療されうる。しかしながら、このような患者を肺内輸送 およびその他の経口投与のような投与法との組み合わせ により治療することも可能である。経口薬は好ましく は、肺機能のような身体の機能を受容可能なレベルであ るのに十分な、循環系中の薬物を基線レベルに維持する ような量で投与される。しかしながら、この薬物の血液 に対する比(または血清レベル)の基線レベルは、喘息 発作のような呼吸困難といったストレスの時間中の肺機 能のような、そして本発明を用いた呼吸器系薬物のよう な薬物の肺内投与により達成されうるような、身体の機 能を改善するために上昇せざるを得ない。

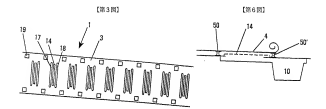
上記のことを基本として、一人の患者に対して複数の 異なる治療および投与法が使用されうるということが当 業者に理解されよう。例えば、患者は経皮投与による呼 吸器系薬物、本発明による肺内投与を介した呼吸器系薬 物、および経口投与される薬物で同時に治療されうる。

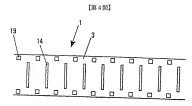
図2に示した、そして図9に概略を示した装置6は、 特に以下のように操作されるる。図2に示したカセット 5を装置6に装填する。本装置をそれから、図9に示し たスプリングのついたピストン24のようなピストンが栓 をされるように準備する。さらに、可能であれば通気口 から空気を押し出すのに用いられるピストン、および必 要であれば二重容器システム中の液剤を圧縮するのに用 いられるピストンも枠をする。さらに、パッケージの容 器を位置内に移動し、カパー4は多孔膜を取り除く。そ の後、患者は図2のマウスピース9から空気を引き込 も、「マックグロウヒル出版社 (McGraw Hill Book Com 50 み、患者の吸入特徴がマイクロプロセッサーを用いて明 らかにされる。吸入プロフィールが吹走された後、マイクロプロセッサーは、例えば呼吸速度対時間の曲線をプロットし、投棄の再現往を最も与えやすい曲線上の点を決定することにより、投棄の再現柱を最大にするための吸入プロフィール内の薬物が放出されるべき点を計算する。その後、振動接置が作動し、そして空気が通気口から押し出されて、いる間に、装置が発動し、容器内にきまれる製剤が多子規奏を通り押し出されて、エアロゾルが生成し、患者の肺へと運び込まれる。空気の速度を測定する仮分は、薬物が輸送されている間にも、患者が変更から置く込む変の速度を測定し続ける。それにより、患者の特別的な薬物輸送行動の遺性が決定される。高質された情報は分れてマイクロプロ

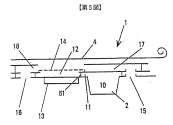
* 看護人に提供される。例えば看護人は、患者が正しく薬 物を輸送するために正しく吸入行動を行ったかどうか、 そして患者の特質的な状態を治療する薬物の有効性を決 定するために、患者の吸入プロフィールが薬物(例えば 呼吸緊系薬物)により効果があるものかどうかを決定す ることができる。もし必要であれば、特異的な所望の結 果や物られるように薬物の型または粒子サイズなどにお ける縁々な調整を行いうる。

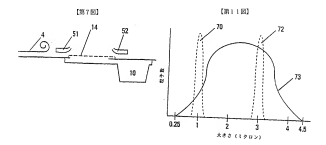
り押し出されて、エアロゾルが生成し、患者の肺へと運 び込まれる。空気の速度を測定する成分は、薬物が輸送 されている間にも、患者が装置から引き込む空気の速度 を測定し続ける。それにより、患者の特異的な薬物輸送 行動の適性が決定されうる。行為はすべてマイクロブロ

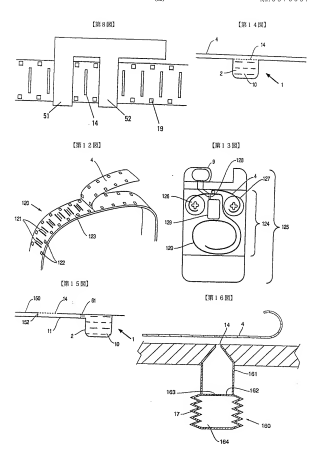


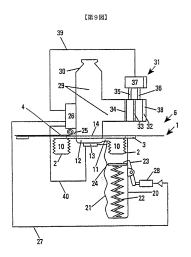


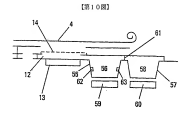




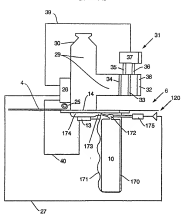


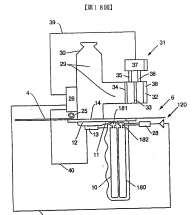






【第17図】





フロントページの続き

```
    (72)発明者
    ラブザメン レイド エム.

    アメリカ合衆国 カリフォルニア州 ベーカリー エル カミノ リール 102

    (72)発明者
    シュスター ジェフリー アーサーアメリカ合衆国 カリフォルニア州 ベーカリー エル ボータル コート 5
```

27

```
(56)参考文献 特開 平3 - 37077 (J P, A) 特開 平3 - 123399 (J P, A) 集開 昭62 - 130720 (J P, U) 集開 昭62 - 130720 (J P, U) 集開 昭54 - 106186 (J P, U) 集開 昭56 - 53379 (J P, U) 集開 昭62 - 28762 (J P, U) 集公 昭36 - 3332 (J P, Y 1) 集公 昭36 - 3331 (J P, Y 1) 集公 张35 + 4090642 (U S, A)
```

英国特許出願公開2255918 (GB, A)

(58)調査した分野(Int.Cl.⁷, DB名) B65D 81/24 A61J 1/14 A61J 3/00 A61M 11/00

A61M 13/00

